IMIDAZO-ANNELATED ISO- AND HETEROCYCLES AND METHOD FOR THEIR PRODUCTION

Publication number: RU2076105 (C1)

Inventor(s):

* 1

1997-03-27

KHOLGER KHAJCH [DE]; ADALBERT VAGNER [DE]; KHAJNTS-VERNER KLEEMANN [DE]; KHERMANN GERKHARDS [DE]; BERNVARD SHELKENS [DE] +

HOECHST AG [DE] +

Applicant(s): Classification:

- international:

A61K31/33; A61K31/415; A61K31/4184; A61K31/435; A61K31/4375; A61K31/44; A61K31/495; A61K31/505; A61P9/10; A61P9/12; C07D235/06; C07D235/08; C07D235/22;

C07D235/24; C07D403/10; C07D409/06; C07D471/04; C07D487/04; C07D519/00; A61K31/33; A61K31/415; A61K31/4164; A61K31/435; A61K31/4353; A61K31/44; A61K31/495; A61K31/505; A61P9/00; C07D235/00; C07D403/00; C07D409/00; C07D471/00; C07D487/00; C07D519/00; (IPC1-7): A61K31/415; C07D235/00; C07D239/00;

C07D403/10; C07D403/10; C07D471/04

- European:

C07D235/08; C07D409/06; C07D471/04; C07D487/04

Application number: SU19925053022 19920911

Priority number(s): DE19914130659 19910914; DE19914131325 19910920

Abstract not available for RU 2076105 (C1)

Abstract of corresponding document: EP 0533058 (A1)

Compounds of the formula (I) in which the symbols have the following meaning: X represents a monocyclic radical having 3, 4 or 5 ring atoms, R<1>, R<2>, R<3>, R<4>, R<5>, R<12> and R<13> is, for example, an alkyl radical q is zero or 1 L is, for example, the methylene group A is the radical, for example, of a heterocycle are highly effective as antagonists of angiotensin II receptors. They can be used as pharmaceuticals or diagnostics.

Also published as:

EP0533058 (A1)

EP0533058 (B1)

PT533058 (E) PL171766 (B1)

NZ244303 (A)

more >>

Data supplied from the espacenet database - Worldwide





(19) RU (11) 2 076 105 (13) C1

(51) MПК⁶ C 07 D 403/10, 471/04, A 61 K 31/415//(C 07 D 403/10, 235:00, 239:00)

РОССИЙСКОЕ АГЕНТСТВО ПО ПАТЕНТАМ И ТОВАРНЫМ ЗНАКАМ

(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ПАТЕНТУ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

- (21), (22) Заявка: 5053022/04, 11.09.1992
- (30) Приоритет: 14.09.1991 DE P 4130659.7 20.09.1991 DE P 4131325.9
- (46) Дата публикации: 27.03.1997
- (56) Ссылки: Патент EP N 253310, кл. С 07 D 233/68, 1988.
- (71) Заявитель: Хехст АГ (DE)
- (72) Изобретатель: Хольгер Хайч[DE], Адальберт Вагнер[DE], Хайнц-Вернер Клееманн[DE], Херманн Герхардс[DE], Бернвард Шелькенс[DE]
- (73) Патентообладатель: Хехст АГ (DE)

(54) ИМИДАЗО-АННЕЛИРОВАННЫЕ ИЗО- И ГЕТЕРОЦИКЛЫ И СПОСОБ ИХ ПОЛУЧЕНИЯ

(57) Реферат:
Использование в качестве
высокоэффективных антагонистов
рецепторов ангиотензина-2. Сущность
изобретения: имидазо-аннелированные изо- и

гетероциклы и способ их получения алкилированием соответствующего имидаэопроизводного подходящим алкилирующим агетом. 2 с. и 1 з.п. ф-лы, 1 табл.

=





⁽¹⁹⁾ RU ⁽¹¹⁾ 2 076 105 ⁽¹³⁾ C1

(51) Int. Cl. 6 C 07 D 403/10, 471/04, A 61 K 31/415//(C 07 D 403/10, 235:00, 239:00)

RUSSIAN AGENCY FOR PATENTS AND TRADEMARKS

(12)	ABSTR	ACT	OF	IN\	/EN	TION
------	--------------	-----	----	-----	-----	------

- (21), (22) Application: 5053022/04, 11.09.1992
- (30) Priority: 14.09.1991 DE P 4130659.7 20.09.1991 DE P 4131325.9
- (46) Date of publication: 27.03.1997

- (71) Applicant: Khekhst AG (DE)
- (72) Inventor: Khol'ger Khajch[DE], Adal'bert Vagner[DE], Khajnts-Verner Kleemann[DE], Khermann Gerkhards[DE], Bernvard Shel'kens[DE]
- (73) Proprietor: Khekhst AG (DE)

(54) IMIDAZO-ANNELATED ISO- AND HETEROCYCLES AND METHOD FOR THEIR PRODUCTION

(57) Abstract: FIELD: pharmacology. SUBSTANCE: method is carried out by alkylation of suitable imidazo derivative with suitable alkylating agent. EFFECT: improves efficiency of the method. 4 cl, 1 tbl

. . .

 α

Изобретение относится к имидазоаннелированному изо- и гетероциклам, способу их получения и к средствам на их основе.

Из EP-A 399 731, EP-A 399 732, EP-A 400 835 и ЕР-А 434 038 известны имидазоаннелированные, ароматические соединения антагонисты как рецепторов . ангиотензина II. Однако ни в одной из этих публикаций не описаны соединения, которые одновременно имеют циклически замещенное фенильное кольцо, в качестве заместителя у азота имидазольного кольца и гетероцикл, аннелированный с имидазольным кольцом, точно так же мало известны соединения, несущие аннелированные с имидазолом гомоароматические углеводороды одновременно бифенильную группу на атоме азота имидазола; так же неизвестны никакие соединения, которые на бифенильной группе несут остаток сульфонилмочевины или сульфонилуретановый остаток.

В настоящее время найдены производные имидазола, которые неожиданным образом являются высокоэффективными антагонистами рецепторов ангиотензина-II, как ин виво, так и также ин витро.

Изобретение касается соединений формулы

символы имеют следующее значение:

Х означает моноциклический остаток с 3, 4 или 5 атомами в кольце или бициклический остаток с 8-10 атомами в кольце, который частично или полностью может быть гидрирован и в котором одна или несколько СН- или СН₂-групп могут быть замещены N, NH или O;

R(1)

Z

- 1. (C₁-C₁₀)-алкил,
- 2. (C₃-C₁₀)-алкенил,
- 3. (С3-С10)-алкинил,
- 4. OR (6)
- 5. (C₃-C₈)-циклоалкил,
- (C₄-C₁₀)-циклоалкилалкил,
- 7. (С5-С10)-циклоалкилалкенил,
- 8. (C₅-C₁₀)-циклоалкилалкинил,
- 9. (CH₂/_m-B-(CH₂)_n-R(7)
- 10. бензил,
- 11. остаток, определяемый под номерами 1. 2. 3 или 9, который монозамещен с помощью CO₂R(6)
- 12. Остаток, определяемый под номером 1. 2. 3, или 9, где от 1 вплоть до всех Н-атомов замещены фтором, или
- 13. Остаток, определяемый под номером 10, который у фенила замещен 1 или 2 одинаковыми или различными остатками из ряда включающего галоген, (С₁-С₄)-алкоксил и нитро; R(2), R(3), R(4) и R(5) одинаковые или различные и означают:

- 1. водород, галоген; гидроксил, циано, сульфо, формил, бензоил, (C_1-C_8) -ацил, (C_1-C_8) -ацилокси, меркапто, карбоксил, (C_1-C_4) -алкоксикарбонил;
- 2. линейный или разветвленный, в случае необходимости замещенный, содержащий вплоть до 6 С-атомов алкильный, алкенильный, алкоксильный или аллилтиоостаток;
- 3. арильный, арилалкильный или арилалкенильный остаток, в котором алкильный или алкенильный заместитель, неразветвленный или разветвленный, имеет вплоть до 6 С-атомов, а арильный заместитель означает моноциклический остаток с 5 или 6 атомами в кольце или конденсированные кольца с 8 до 14 атомами в кольце, в которых содержатся один или несколько гетероатомов, как 0, N или S, и которые могут быть в случае необходимости замещены,

R(6)

20

25

30

35

- 1. водород,
- 2. (C₁-C₈)-алкил,
- 3. (C₃-C₈-циклоалкил,
- фенил,
- 5. бензил или
- 6. определяемый в п.2 остаток, в котором от 1 вплоть до всех H-атомов замещены фтором;

1(7)

- 1. водород,
 - 2. (С₁-С₈)-алкил,
 - 3. (C₃-C(₈)-циклоалкил,
- 4. (С2-С4)-алкенил или
- (C₂-C₄)-алкинил;
- R(8) и R(9) или R(10) и R(11) или одинаковые или разные, и означают:
 - 1. водород,
- 2. $(C_1$ - $C_6)$ -алкил или $(C_1$ - $C_6)$ -алкенил, незамещенный или замещенный галогеном, гидроксилом или $(C_1$ - $C_6)$ -алкоксилом;
- 3. арил или (C₁-C₆)-алкиларил, где алкильный остаток- моноциклический с 5 или 6 атомами в кольце, в случае необходимости содержит один или несколько гетероатомов, как О, N и S, и замещен 1-им или 2-мя одинаковыми или разными остатками из ряда: галоген, гидрокси, гидроксил, нитро, (C₁-C₆)-алкил, (C₁-C₆)-алкеноил, (С₁-C₄)-алканоил, (С₁-C₄)-алканоилокси и

CO₂/R (6);

иЛи

R(8) и R(9) или R(10) и R(11) вместе с несущим их N-атомом образуют 2- до 8-членное кольцо, которое насыщено или ненасыщенно, может содержать другой гетероатом, выбираемый из группы: N, O и S, и незамещенный или замещенный галогеном, гидроксилом, (C_1-C_4) -алкилом,

(C $_1$ -C $_4$)алкенилом, (C $_1$ -C $_4$)-алкилокси и CO $_2$ R(6),

или

R(10) и R(11), или одинаковые или разные, означают ацильный остаток, содержащий до 6

-3-

С-атомов, или (C_1-C_6) -алкильный или (C_6-C_{12}) -арильный остаток, которые могут быть в случае необходимости замещены галогеном или (C_1-C_6) -алкильными остатками; L (C_1-C_3) алкандиил;

R(12)- и R(13)-одинаковые или различные, и означают:

- 1. водород,
- 2. галоген,
- 3. нитро,
- 4. (C₁-C₄)-алкил или
- 5. (C₁-C₂ алкоксил;
- q 0 или 1;
- А означает или:
- 1. остаток гетероцикла с 5-10 атомами в кольце; который может быть моноциклическим или бициклическим, и где вплоть до 9 атомов кольца являются С-атомами; который замещен или замещен вплоть до 6 преимущественно до 3-х, одинаковыми или различными остатками R(14) и R(15),

или

2. бифенильный остаток, который не замещен или замещен вплоть до 4-х, преимущественно до 2-х, одинаковыми или разными остатками R(14) и R(15), причем "А" однако обязательно замещен, по меньшей мере, одним остатком, определяемом для R(15) в п.п. 18. 19. 28. 40 или 42, а q нулю, R(14)-1. галоген,

- 2. okco,
- нитрозо,
- 4. нитро,
- 5. амино,
- циано,
- 7. гидроксил,
- 8. (C₁-C₆)-алкил,
- 9. (C₁-C₄)-алканоил,
- 10. (C₁-C₄)-алкакноилоксил,
- 11. CO₂R(6),
- 12. метансульфониламино,
- 13. трифторметансульфониламино,
- 14. -CO-NH-OR (16)
- 15. -CO₂-NR (17)R (18),
- 16. -CH₂-OR (18),
- 17. (C_1 - C_4)-гетероарил-(CH_2) $_q$ -, преимущественно 1-тетразолил,
 - 18. (С7-С13)-ароил,

21. (C₆C₁₂)-арил;

R₁₅ означает:

- 1. водород,
- 2. (С1-С6)-алкил,
- 3. (C₃-C₈)-циклоалкил
- 4. (C₆-C₁₂)-арил,
- 5. (C₇-C₁₃)-ароил,
- 5. (0/-013)-apovisi,
- 6. (C₁-C₄)-алкокси,
- 7. (C₁-C₄)-алканоилокси,
- 8. (C₁-C₉)-гетероарил,
- 9. CO₂R (6)-
- 10. галоген.
- 11. циано,
- 12. нитро,
- 13. NR (17) R (18),

14. гидроксил,

15. -CO-NH-CHR (19) -CO₂R (6),

16. сульфо,

17. -SO₃R (6)

5 18. -SO₂-NR (18)-CO-NR (17) R (16), -SO₂0-NR (18) -CO-O-R (17), -SO₂N(CO-O-R) (17))₂ или -SO₂-NR (18) -CS -R (17) R (16)

19. -NR (18) -CO-NR (17) -SO₂-CH₂-R (18),

- 20. -C(CF₃)₂OH,
- 10 21. фосфоноокси,
 - 22. -PO₃H₂,

15

20

25

30

35

40

45

50

55

60

- 23. -NH-PO(OH)2,
- 24. -S(O)L R (17),
- 25. -CO-R (20),
- 26. -co-nr(17) R(16),

II

29. -NH-CO ___ CO2H

31. 5-тетразолил-NH-CO-, 32. -CO-NH-NH-SO₂CF₃,

CO2H

יי

2

35. CF₃

R(21)

38. -N CO R(23)

39. -CO-NH-SO2-R (6),

40. -SO₂-NH-CO-R (17),

41. определяемый в п.4 остаток, замещенный 1-м или 2-мя одинаковыми или разными, остатками из ряда: галоген, циано, нитро, R (17) R (18) и гидроксил;

-4

42. R вместе с R (14) означает -CO-NH-SO 2-, R (16), R (17) - одинаковые или различные 1. водород, 2. (C₁-C₆)-алкил, (С₃)-С₈)-циклоалкил, (C₆)-C₁₂)-арил, преимущественно фенил, (С₆-С₁₀)-арил-(С₁-С₄)-алкил, 6. (С1-С9)-гетероарил, который частично или полностью может быть гидрирован, преимущественно 2-пиримидинил, 1-пиперидинил или хинуклидинил: (C₃-C₆)-алкеноил; 8. определяемый под номерами в п.п. 4. 5. 6. 9. 14. 15. 16. 18. 19. или 20. остаток. замещенный 1-м или 2-мя одинаковыми или различными остатками из ряда: гидроксил, метокси. нитро, циано, CO₂R трифторметил, -NR (25) R (26) (CH₂) (C₁-C₉-гетероарил-(C₁-C₃)-алкил, причем гетероарильная часть частично или полностью может быть гидрирована, 10. определяемый под номером 2 остаток, в котором от 1 вплоть до всех Н-атомов могут быть замещены фтором, 11. (С2-С6)-алкенил, 12. (C₃-C₈)-циклоалкенил, 13. (C₃-C₈)-циклоалкенил-(C₁-C₃)-алкил, 14. (C₃-C₈)-циклоалкил-(C₁-C₄)-алкил, 15. (C₆-C₁₀)-арил-(C₃-C₆)-алкенил, 16. (C₁-C₉)-гетарил-(C₃-C₆)-алкенил, 17. (C₃₋-C₆)-алкинил, 18. (C₆-C₁₀)-арил(C₃-C₆)-алкинил, 19. (C₁-C₉)-гетероарил-(C₃-C₆)-алкинил, 20. Остаток формулы R(16) OR(16), причем R (16) не может иметь значение, указанное в п.20. Стереоцентры могут быть как в R-, так и в S-конфигурациии 21. R (16) R (17) вместе с несущим их N-атомом образуют гетероарил, который также частично или полностью может быть гидрирован. R (18) 1. Водород, 2. (C₁-C₆)-алкил, (C₃-C₈)-циклоалкил, (C₆-C₁₂)-арил-(С₁-С₆)-алкил, преимущественно бензил, 5. фенил или 6. (C₁-C₉)-гетероарил, R (19) 1. водород, 2. (C₁-C₆)-алкил, (С₃-С₈)-циклоалкил, 4. фенил или 5. бензил: R (20)

Z

2

1. водород;

(C₁-C₆) алкил,

(С₃-С₈)-циклоалкил

5. OR (19) 6. Р (25) Р (26) или (CH_Z) 5 R (21) означает циано, нитро или CO₂R (18);R (22) означает CO₂R (6) или CH₂CO₂R (6); 10 R (23) означает водород, галоген, (C₁-C₄) алкил или (С1-С4)-алкоксил; R (24) означает водород, (C₁-C₄) алкил или фенил; R (25) и R (26) одинаковые или разные и означают: 1. водород, 2. (C₁-C₄)-алкил, 3. фенил, 4. бензил или 5. α метилбензил; 20 I означает NR (23), О или CH₂; В означает O, NR (18) или S; Т означает: 1. простую связь, 2. -CO-3. -CH₂-4. -0-, 5. -S-, 6. -NR (28)-7. -CO-NR (28)-8. -NR (28) -CO-, 9 -O-CH₂-, 30 10. -CH2-O-, 11. -S-CH₂-, 12. -CH₂-S-, 13. -NH-CR (27) R (29)-, 14. -NR (28) -SO₂-. 15. -SO₂-NR (28)-, 16. -CR (27) R (29) -NH-, 17. -CH=CH-, 18. -CF=CF-, 19. -CH=CF, 20. -CF=CH-, 21. -CH₂-CH₂-, 22. -CF2-CF2, 23. -CH(OR) (6)-24 -CH(OCOR) (19))-, 45 25. -C-NR(30) 26. R(31)6 OR(32) 50 R (27) и R (29) одинаковые или разные и водород, (С1-С5)-алкил, фенил, аллил или бензил; R (28) означает: водород, (C₁-C₆)-алкил, бензил или аллил; R (30) означает: 1. R (27) R (28), 2. уреидо, 3. тиоуреидо, 4. толуол-4-сульфонил или 5. бензолсульфониламино; R (31) и R (32) одинаковые или разные и означают (С1-С4)-алкил, или вместе (СН2)а;

Q означает: CH₂, NH, O или S;

п означает: целое число от 1 до 5;

т означает: целое число от 0 до 3;

4. фенил-(СН₂)_q-,

о означает: целое число от 1 до 10;

г означает нуль. 1 или 2:

а также их физиологически совместимых солей.

Алкил, алкенил и алкинил могут быть линейными или разветвленными. Соответствующее относится и к производным от них остаткам, как алканоил или алкоксил.

Под циклоалкилом понимают также замещенные алкилом кольца. (С6-С12)-Арил это, например, фенил, нафтил, или бифенил, преимущественно фенил. Соответствующее имеет значение для производимых от них остатков, как ароил или аралкил.

Под (С1-С9) гетероарилом понимают, в особенности, остатки, которые производятся от фенила или нафтила, в которых одна или несколько СН-групп заменены N и/или в которых по меньшей мере две соседние СН-группы (при образовании пятичленного ароматического кольца) заменены S, NH или О. Далее также один или оба атома конденсационного участка бициклических остатков (как в индолизиниле) может быть N-атомом.

Это например, фуранил, тиенил. пирролил, имидазолил, пиразолил. триазолил, тетразолил, оксазолил. изоксазолил, тиазолил, изотиазолил, пиридил, пиразинил, пиримидинил, пирадиазинил, индолил, индазолил, хинолил, ихозинолил, фталазинил, хиноксалинил, хиназолинил, циннолинил.

Под анеллированным гетеробициклом АН, от которого произведен остаток А, понимают, в частности, бициклическую систему с 8-10 атомами в кольце, из которых вплоть до 9 атомов кольца это С-атомы, причем два расположенных рядом друг с другом атома представляют собой общие составные части обоих колец. Одно или оба этих кольца формально производятся от бензола, в котором одна или несколько СН-групп заменены на N, O+ и S+ и/или в котором две соседние СН-группы [при образовании пятичленного ароматического заменены на S, NH или О.

"А" это, например, остаток бензотиофена, бензофурана, индола, изоиндола, индазола, бензимидазола, хинолина, изохинолина, хиноксалина. фталазина, хиназолина. циннолина, бензтиазола,

бензтиазол-1,1-диоксида, кумарина, хромана, бензоксазола, бензизотиазола, бензодиазина бенэтриазола, бенэтриазина, бензоксазина имидазо-пиридина, имидазопиримидина,

имидазопиразина, имидазо-пиридазина,

имидазо-тиазола, пиразолопиридина,

2

тиенопиридина и пирролипиримидина. Названный гетеробицикл АН может быть также частично или полностью гидрирован. Преимущественно однако кольцо АН остается ароматическим, причем бензанеллированный гетеробицикл АН является особенно предпочтительным.

В случае S-содержащих и/или частично насыщенных остатков бицикла, например, также может быть оксо-замещен, как это имеет место в остатке бенз-1,2,3-триазинона.

Связывание "А" осуществляет от изоциклической или гетероциклической части при о нулю через алкандиил-мостик L, а при q 1 через одинарную связь, к группе

Под изоили гетероциклом XH₂, от которого производится моноили бициклический остаток понимают, например, остаток циклопентана, циклогексана, циклогептана, циклопентена, циклогексена, циклогептена. бензола. нафталина, фурана, тиофена, пиррола, пиридина, пиридазина, пиримидина. пиперидина, пиперазина, морфолина, индола, индазола, оксазола, изоаксазола, хинолина, изохинолина, бензтиофена, бензофурана, бензтиазола, бензоксазола.

имидазопиридина, имидазопиримидина и фурапиридина. Галоген это фтор, хлор, бром и йод.

Под физиологически совместимыми солями соединений формулы 1 понимают как их органические, так и неорганические соли. как они описаны в Remington's Pharmaceuti cal Sciences, I. Auflage Seite 1418 (1985).

На основании физической и химической стабильности и растворимости для кислотных групп предпочтительными являются соли натрия, калия, кальция и аммония; для основных групп соли с соляной кислотой, серной кислотой, фосфорной кислотой, карбоновыми кислотами или сульфоновыми кислотами, такими как уксусная, лимонная, бензойная, малеиновая, фумаровая, винная, п-толуолсульфоновая кислоты.

Предпочтительными соединениями формулы II являются:

в которой символы имеют следующее

L(1), L(2), L(3), и L(4):

1. -CH₂-,

2. -CH=

3. остаток, определяемый под номером 2, причем 1 или 2 метиновые группы замены азотом; предпочтительно L(4) N,

R(1)

1. (C₁-C₁₀)-алкил,

2. (C₃-C₁₀)-алкенил

3. (С3-С10)-алкинил,

(С₃-С₈)-циклоалкил,

5. бензил или

6. бензил, который замещен, как описано выше;

R (2) и R (3) одинаковые или разные и обозначают:

1. водород,

2. гидроксил,

3. галоген.

линейный или разветвленный (C₁-C₆)-алкильный остаток, незамещенный или замещенный одним или несколькими одинаковыми или разными заместителями из

55

35

ряда: галоген, гидроксил, (С $_1$ -С $_4$)-алкоксил, (С $_1$ -С $_4$)-алкилтио, меркапто;

5. -CO2R (6);

Т означает простую связь, -0-, -CO-, NHCO- или -OCH $_2$ -, а остальные остатки и заместители определены, как указано выше.

особенно предпочтительными являются соединения формулы II, в которой R (1) означает (C_1 - C_7)-алкил, (C_3 - C_7)-алкинил;

R (12) и R (13) одинаковые или различные и означают

водород и (С1-С4) алкил;

R (14) означает: 1. (C₁-C₄) алкил,

2. (C₁-C₄)-алкоксил,

3. циано,

4. амино,

нитро,

6. фтор, хлор или бром,

7. (C₁-C₄)-гетероарил СН₂;

(C₁-C₄)-алканоилокси,

9. (C₁-C₄)-алканоил,

10. бензоил или

11. тетразолил;

R (15) означает:

1. (C₁-C₄)-алкил,

2. (C₆-C₁₂)-арил,

2. (06-012)-aprili,

3. (C_1 - C_3)-алканоилоксил,

(C₁-C₄)-алкоксил,

 (C₁-C₉)-гетероарил, преимущественно 5-тетразолил.

6. циано,

7. нитро.

刀

8. гидрокси,

9. SO₃R (6),

10. хлор, бром,

11. CO2R (6),

12. CO-NH-R (19),

13. CO-R (20),

14. SO₂-NR (18) -CO-NR (17) R (16),

15. SO_2 -NR (18)-CO-O-R (17) или SO_2 N (CO-OR) 17)) $_2$

16. CO-CHR (19) -CH₂H

17. (C₁-C₄) алкил CO₂H,

18. H-CO-NH-SO₂-CH₂-R (19),

23. R (14) с R (15) вместе -CO-NH-SO₂;

L -CH₂-;

R (18) водород;

R (25) и R (26), независимо друг от друга, означают водород или (C_1 - C_4)-алкил, а также их физиологически совместимые соли.

Изобретение касается также способа получения соединений формулы 1, который отличается тем, что соединения формулы III

в которой R (1),

10

15

R (2), R (3), R (4), R (5) и X имеют вышеуказанные значения, алкилируют с помощью соединений формулы IV

в которой L, q, R (12), R (13) и A имеют вышеуказанные значения, а U означает летучую группу, при необходимости временно введенные защитные группы снова отщепляют, а полученные соединения формулы 1 при необходимости переводят в их физиологически совместимые соли.

Пригодными летучими группами U являются предпочтительно нуклеофугные группы (см. Angew Chem. 7 (1960)), как галоген, о-толууолсульфонат, мезилат или трифлат.

Способы получения предстадий формулы III известны из патента США 4 880 8044, патента ФРГ 3 911 603, Европейских патентов: EP-A-399 731, EP-A-399 732, EP-A-400 835, EP-A-400 974, EP-A-415 886, EP-A-420 237, EP-A-425 921 и EP-A-434 038.

Для алкилирования соединений формулы III пригодны, например, соответствующие бензилгалогениды, бензилтозилаты,

бензил-мезилаты или бензил-трифлаты или соответствующие алкилгалогениды,

-тозилаты, -мелзиллаты или -трифлаты. Получение этих соединений осуществляется, само по себе, известным образом, например, путем галогенирования соответствующих метильных промежуточных соединений. Для этого используется преимущественно N-бромсукцинимид, см. например, J. Org, Chemk. 44, 4733 (1979) и Helv. Chim. Acta 62, 2661 (1979).

Синтез производных бензимидазола, бензитиофена, имидазо-пиридина и имидазо-пиримидина с СН₃-группой у ядра осуществляется согласно R.P.Dickson et al in y. Med. Chem. 29, 1937 (1986), E. Abinente en al, in y. Heterocuclic Chem. 26, 1875, (1989), A. Koubsock et al in y Org. Chem. 41, 3399 (1976) и согласно F. Santer et al in Mh Chem. 99, 715 (1968).

Бифенильные производные могут быть синтезированы, например, исходя из производных арилбороновой кислоты путем связывания с замещенными арилгалогенидами с помощью катализаторов переходных металлов, в частности, палладия. Соответствующие реакции описываются -R. В. Milleret al (Organometallics 1984, 3, 1261) или A. Zuzuki et al (Synthetic Commun 11 (7)- 513 (1981)).

Сульфонилуретановые производные формулы (I) могут быть получены из соответствующих сульфонамидов формулы (I) путем взаимодействия со сложными эфирами хлоругольной кислоты или путем взаимодействия с диметилдикарбонатом и основаниями, как, например, карбонат калия,

в инертных растворителях при температурах вплоть до температуры кипения соответствующего растворителя.

Производные сульфонилмочевины можно получать по выбору соответствующих сульфонамидов формулы (I) путем взаимодействия с изоцианатами или с 2,2,2-трихлорацетамидными производными пригодного амина, высококипящих растворителях, как, например, диметилсульфоксид или сульфонилуретанов формулы (I) путем воздействия соответствующего амина в инертном, высококипящем растворителе, как, например, толуол, при температурах вплоть до температуры кипения соответствующего растворителя.

Остаток сульфонамида можно получить, в случае необходимости, исходя из амино-группы, посредством перегруппировки Меервайна. Для этого гидрохлорид амина сначала диазотируют, а потом, в присутствии медного катализатора, вводят во заимодействие с диоксидом серы в ледяной уксусной кислоте. Последующее воздействие аммиака приводит к сульфонамид-группе.

Алкилирование осуществляется в принципе известными способами аналогичным образом.

Имидазо-анналированные производные формулы III металлуруют, например, в присутствии основания. Предпочтительные основания это гидриды металлов формулы МН, как гидрид лития, натрия, или гидрид калия, например, в диметилформамиде или диметилсульфоксиде как растворителе, или алкоголяты металлов формулы MOR, причем R означает метил, этил, трет-бутил, и реакция осуществляется в соответствующем диметилформамиде спирте. диметилсульфоксиде. Образованные таким образом соли имидазопроизводных растворяют в апротонном растворителе, как ДМФ или ДМСО, и разбавляют подходящим количеством алкилирующего реагента.

Альтернативную возможность для депротонирования имидазольных производных представляет собой, например, реакцию взаимодействия с карбонатом калия в ДМФ или DMCO.

Реакцию взаимодействия осуществляют при температурах ниже комнатной вплоть до температуры кипения реакционной смеси, преимущественно в пределах между +20°С и температурой кипения реакционной смеси, в течение примерно от 1 до 10 ч.

Предложенные согласно изобретению соединения формулы 1 оказывают антагонистическое действие на рецепторы ангиотензина II и поэтому их можно применять для лечения гипертензии, зависимой от ангиотензина-II.

Возможности применения заключаются при лечении таких заболеваний, как сердечная недостаточность, кардио-протекция, инфаркт миокарда, гипертрофия сердца, артериосклероз, нефропатия, почечная недостаточность, а также сердечно-сосудистые заболевания мозга, как транзисторные ишемические приступы и кровоизлияние в мозг.

Ренин это протеолитический фермент из класса аспартилпротез, который как следствие различных стимулов (уменьшение объема, дефицит натрия, стимуляция

В-рецепторов) окологломерулярными клетками почек выделяется в круг кровообращения. Там он отщепляет выделившийся из печени ангиотензлиногена дексапептил ангиолллтензина-1. Последний благодаря "превращающим ангиотензин ферментам" (АСЕ) переводится агиотензин-II. Антиотензин существенную роль при регуляции кровяного давления, так как он непосредственно повышает кровяное давление вследствие ангиоспазма. Дополнительно он стимулирует секрецию альдостерона из надпочечника и повышает таким образом через подавление выделения натрия внеклеточный объем жидкости, что в свою очередь, способствует повышению кровяного давления.

Пострецепторные действия это стимуляция фосфоинозитолового обмена (выделение Са²⁺), активация протеинкиназы С и способствование гормональным рецепторам, зависимым от АМР.

Сродство соединений формулы I к рецептору ангиотензина II можно определять измерения ¹²⁵І-ангиотензина-ІІ вытеснения или ³H-ангиотензина-II рецепторов в зону гломерулозных мембран надпочечников крупного рогатого скота. Для препарированные мембраны суспендируют в буфере при рН 7,4. Для того, чтобы предотвратить деградацию радиолиганды во время инкубации добавляют апротинин, цептидазы. Дополнительно ингибитор применяют приблизительно 1400 срт изотопного индикатора с удельной активностью 74 TБq (ммоль) продается фирмой "Amershan Buchler" количество рецепторного протеина, который связывает 50% изотопного индикатора. Реакция начинается в результате добавления 50 мкл мембранной суспезии к смеси 100 мкл буфера + апротинин; 50 мкл буфера с или без него ангиотензином-II рецепторного антагониста и 50 изотопного индикатора. инкубационного периода в 60 мин, при температуре 25°C связанный и свободный радиолиганд отделяют фильтрационного анализа с помощью whatmann фильтров (R) **GFIC** Скатрон R (Skatron) накопителе клеток.

Неспецифические связывания предотвращаются путем обработки фильтров с помощью 0,3% полиэтиленимина, рН 10 (Sigma, N 3143). На основе измерения радиоактивности в гамма сцинтилляционном счетчике определяют интенсивность вытеснения радиолиганда рецептором. IC 50 величины, которые обозначают концентрацию ингибитора, с тем, чтобы вытеснить 50% лиганда, определяют согласно Chem. et al. Theor. Biol, 59, 253 (1970). Для соединений формулы (I) они находятся в диапазоне 1х10-4 1х10-9М.

Альтернативно можно определить сродство соединений формулы I к рецептору ангистензина-II в результате измерения вытеснения 1251-ангиотензина-II или 3H-ангиотензина-II препарираций рецепторов из различных органов (печень, легкие, надпочечники, мозг, и т.д.).

Для этого препарированные мембраны суспендируют в инкубационном буфере (20

-8

мМ Трис), содержащем 135 мМ NaCi, 10 мМ KCl, 10 мМ Mg Cl₂, 5 мМ глюкозы, 0,2% альбумина сыворотки крупного рогатого скота, а также ингибиторы протеазы PMSF 0,3 мМ и бацитрацина 0,1 мМ) и вместе с радиоактивно маркированным ангиотензином-II и различными концентрациями испытуемых соединений инкубируют 90 мин при температуре 25°C. После этого связанный и свободный радио-лиганд разделяют в результате фильтрации через микростекловолокнистый фильтр (JF 51, Schleicher Schiill) на накопителе клеток (SKATRON).

Измерением связанной с рецептором радиоактивности на фильтрах посредством бета или гамма спектрометра определяют степень вытеснения радиолиганда рецептоа испытуемыми соединениями. Интенсивность вытеснения радиолиганда рецептора испытуемыми соединениями указывается через ІС₅₀, т.е. концентрацию ингибитора, которая вытесняет 50% связанного радиолиганда рецептору. IC ₅₀-величин осуществляется посредством PC-математического обеспечения (LIGAND. G. A.Mcpherson 1985, Elsinier-BiosoFT, 68 Hills Road, Cambridge CB 2ILA, UK). Измеренный для соединений формулы (I) IC 50 величины находятся в диапазоне 1x10 ⁻⁵ до 1x10⁻¹¹ М.

Для определения антагонистического действия соединений формулы (I) ин виво их ингибирующий эффект на индуцированное ангиотензином-II повышение кровяного давления можно измерять демиелинизированных Spragne Dawley крысах (Mollegard, Danemark). Повышение кровяного давления измеряется на Aovta Внутривенное carotis. ввеление осуществляется в вену пениса. После препарирования животного и 20-минутного времени выдержки для стабилизации гемодинамических параметров осуществляют 3 следующие друг за другом инъекции 10, 30 и 100 нг ангиотензина-II в 0,1 мл водного раствора через интервалы в 5 мин. Соединения формулы (I) растворяют в дистиллированной воде, возможно при добавлении 10%-го этанола и/или оснований -(pH<10) или кислот (pH>3), и вводят в дозах 1-300 мкг/гд/ кг внутривенно или 5-100 мкг/кг интрадуоденально.

Z

При интрадуоденальном введении инъекции ангиотензина-II осуществляют через 20, 40 и 60 мин, в то время как при внутривенном введении - осуществляется последовательно с интервалом через 10 мин. Соединения формулы (I) являются особенно эффективными в диапазоне 1-300 мкг/кг внутривенно или 5-300 мкг/кг интрадуоденально.

Изобретение относится также к фармацевтическому составу, состоящему из соединения формулы I и других биологически активных веществ, как, например, мочегонных средств или нестероидальных противовоспалительных биологически активных веществ. Соединения формулы (I) можно применять также и в качестве диагностики для ренин-ангиотензин-системы.

Фармацевтические препараты содержат эффективное количество активного вещества формулы (I) и возможные другие активные

вещества вместе с неорганическим или органическим носителем, используемым в фармацевтических целях. Применение может осуществляться через нос, внутривенно, подкожно или перорально. Дозировка активного вещества зависит от вида теплокровного веса тела, возраста и от рода введения.

Фармацевтические препараты данного изобретения получают известными способами растворения, смешения, гранулирования или дражирования.

Для оральной формы применения активные соединения смешивают с обычными для этого добавками, как носители, стабилизаторы или инертные разбавители и посредством обычных методов перерабатывают в природные формы введения, такие как таблетки, драже, разъемные капсулы, водные спиртовые или масляные суспензии или водные, спиртовые или масляные растворы. В качестве инертных носителей можно применять, например, гуммиарабик, магнезию, карбонат магния, фосфат калия, лактозу, глюкозу. стеарилфумарат магния или крахмалы, особенно кукурузный крахмал. При этом можно осуществлять приготовление в виде сухого или влажного гранулята. В качестве масляных носителей или растворителей рассматривать, например, можно растительные или животные масла, такие как подсолнечное масло или рыбий жир.

Для подкожного и внутривенного применения активные соединения или их физиологически совместимые желательно, вместе с обычными для этого веществами, такими как агенты растворения, эмульгаторы, или другие вспомогательные вещества, переводят в растворы, суспензии или эмульсии. В качестве растворителей принимают во внимание, например, воду, физиологический раствор поваренной соли или спирты, например, этанол, пропандиол или глицерин; наряду с этим также растворы сахара, такие как глюкоза или растворы маннита, или также смесь из различных названных растворителей.

Согласно вышеуказанному способу были определены, например, для соединений примеров 1, 2, 3, 15, 19, 27, 31 и 51, следующие IC_{50} величины:

```
Пример IC50/nM/
1 78
2 65
3 149
150,8
19 0,74
27 1,1
31 0,48
51 1,8
Перечень сокращений:
DCI десорбционно-химическая ионизация
ДМФ N,N-диметилформамид
ЕЕ атилацетат
FAB
                 Fast
                                   Atom
```

Bombardment-бомбардировка быстрыми атомами

h час (часы)
Нер п-гептан
Міп минута (минуты)
NBS N-бромсукцинимид
RT комнатная температура
Пример 1
2-н-Бутил-1-/2-карбокси-3-хлор-бензо/b/тио

50

фен-6-ил/ метил/-1H-бензимидазол-7-карбоновая киспота

- a) Амид 2-карбокси-6-нитро-бензойной кислоты
- (0,155 30 моль) ангидрида 3-нитрофталовой кислоты вносят порциями в 180 мл концентрированного раствора аммиака и полученный раствор нагревают при перемешивании в течение 45 мин. при 100°C. температуре Выпаривают ротационном испарителе, дважды перегоняют вместе с толуолом, а остаток высушивают в глубоком вакууме. Перемешивают его с этилацетатом, осадок бежевого отсасывают и высушивают в вакууме над Р ₂О₅. Получают 31,8 г целевого соединения.

Температура плавления: $180\,^{\circ}$ C Rf /SiO₂, CH₂Cl₂/CH₃OH 1:1/ 0,3 MS/DCl/ 211 /M + J/

b) 2-Амино-3-нитро-бензойная кислота

31 г /0,147 моль/ соединения из примера 1а растворяют в 50 4 н натрового щелока и 100 мл воды, добавляют 150 мл раствора гипохлорида натрия /избыток по отношению к КІ крахмальной бумаге/ и полученный раствор нагревают в течение 60 мин при температуре 100°С. После окончания реакции охлаждают. разбавляют с помощью 250 мл насыщенного раствора Na₂CO₃- и 400 мл насыщенного KH₂PO₄-, раствора устанавливают рН-значение раствора 3 с помощью 4н НСІ /концентрированной НСІ И продукт 500 экстрагируют трижды по этилацетатом. После высушивания над MgSO 4, концентрирования и перемешивания с диизопропиловым эфиром получают 18 г целевого соединения.

Температура плавления:188 194 °C Rf /SiO₂, CH₂Cl₂/CH₃OH 1:1/ 0,7 MS /DCl/ 183 /M+H/

с). Метиловый эфир 2-амино-3-нитро-1-бензойной кислоты

18 г /99 ммоль/ Соединения из примера 1b/ 200 мл метанола вместе с 20 мл тионилхлорида перемешивают в течение 48 ч при температуре кипения с обратным холодильником. Реакционный раствор выпаривают в ротационном испарителе, остаток обрабатывают 400 мл насыщенного раствора Na₂CO₃, трижды экстрагируют этилацетатом, соединенные органические фазы промывают разбавленным раствором Na₂CO₄ и насыщенным раствором NaCl, высушивают над Na₂SO₄ и концентрируют. Хроматографический анализ над SiO₂ с помощью ЕЕ/Нер 9:1 и 7:33 дает 11,5 г целевого соединения. Температура плавления: 86-88°C

Rf/SiO₂, EE/Hep 1:1/ 0,5 Ms/DCl/ 197 /M + H/

N

d Метиловый эфир 2-/М-/н-пентаноил/амино/-3-нитро бензойной

7 г /35,5 ммоль/ соединения из примера 1 с/ в 50 мл хлорангидрида валериановой кислоты в течение 1 ч при 110°C. Концентрируют досуха, остаток в эфире обрабатывают течение 30 В активированным углем, фильтруют, концентрируют подвергают хроматографической очистке SiO 2 посредством EE/Hep 2:8. Получают 5,8 г целевого соединения.

Температура плавления: 66-69 °C Rf/SiO₂, EE/Hep 1:1 0,4 Ms /DCl/ 281 /M + H/

٠.-

6-Бром-метил-3-хлор-2-метоксикарбонил-бенз o/b/- тиофен

2,5 г /10,4 ммоль/ X-хлор-2-метоксикарбонил-6-метилбензо/b/ти офена/ полученного согласно Ј, Огд.Сhem. 41, 3399 /1976/ кипятят с обратных холодильником в 150 мл хлорбензола с 1,87 NBS и 420 мг дибензоилпероксида в течение 5 ч. После отгонки хлорбензола в ротационном испарителе полученный остаток обрабатывают ЕЕ, ЕЕ-раствор промывают насыщенным раствором NaPCO₃₋, 10%-ным раствором Na₂SO₃ и насыщенным раствором высушивают над Na₂SO₄ и концентрируют. Хроматография на SiO₂ с помощью EE/Hep 1:2 дает 2,28 г целевого соединения.

Температура плавления: 143 145 °C Rf /SiO₂/, EE/Hep 1:20/ 0,3 -

MS /DCI/ 319, 321 /M+H/.

f) Метиловый эфир 2-/N-/н-пентаноил/-//3-хлор-2-

метоксикарбонилбензо/b/-тиофен-6-ил/метил/ /амино-3-нитробензойной кислоты/

800 мг /2,86 ммоль/ соединения из примера 1d/растворяют в 5 мл абс. ДМФ, смешивают с К2СО3 в количестве 395 мг и смесь перемешивают в течение 10 мин при комнатной температуре. Прикапывают раствор 913 мг соединения из примера 1е в 20 мл абс. ДМФ, и реакционный раствор перемешивают в течение ночи при комнатной температуре. ДМФ удаляют затем в вакууме, остаток обрабатывают EE. EE-chasy разбавленным, промывают водой, насыщенным раствором NaHCO₃ насыщенным раствором NaCl высушивают над Na₂SO₄ и концентрируют. Хроматография на SiO₂ с помощью EE/Hep 1:2 дает 860 мг титульного соединения.

Rf /SiO₂, EE/Hep 1:2 0,3 MS /FAB/ 519 /M + H/.

g) /Метиловый эфир 2-Н-бутил-1-//3-хлор-2-метоксикарбонилбензо/

/тиофен-6-ил/метил/-1H-бензимидазол-7-карб оновой кислоты

450 мг /0,85 ммоль/ соединения из примера 1f/ гидрируют в 50 мл этанола в течение 1 ч в присутствии никеля Ренея. Катализатор отфильтровывают. Фильтрат концентрируют досуха, полученный остаток в 10 мл ЕЕ/изопропанол /1:1/ и 10 мл насыщенного HCI ЕЕ-раствора перемешивают в течение 30 мин при температуре 50°С. После концентрирования и кристаллизации из метанола получают 190 мг целевого соединения.

Температура плавления: 167-170 °C (разложение)

Rf /SiO₂, CH₂Cl₂/ CH₃OH /NH₄OH 49/ 1 /0,1/ 0,3

MS /DCI/ 471 /M + H/

h) 2-H-Бутил-1-//2-карбокси-3-хлор-бензо/ b /тиофен-6-ил/ метил/-1H-бензимидазол-7-карбоновая киспота

185 мг /0,39 ммоль/ соединения из примера 1g/ растворяют в 10 мл этанола,

-10-

добавляют 1 мл Н ₂O и 1 мл конц. NaOH, и полученный раствор перемешивают в течение 3ч при комнатной температуре. Этанол удаляют в вакууме, устанавливают рН водного раствора на 3 посредством ледяной уксусной кислоты, и выпавший осадок отсасывают. После сушки в высоком вакууме получают 100 мг целевого соединения в виде белых кристаллов. Температура плавления: > 260°C.

Rf /SiO2, EE/CH3OH 2/1 0,18

Ms /FAB/ 443 /M + H/

Пример 2

2-Н-Бутил-1-//3-карбокси-2-фенил-имидазо л/1,2-а/пиридин-7-ил/-метил/-1H-бензимидазо л-7-карбоновая кислота

Этиловый эфир

а) 2-Бензоил-2-бром-уксусной кислоты

25 мл (0,144 моль). Этилового эфира бензоилуксусной кислоты растворяют в 50 мл CCI₄, при температуре 5°C прикапывают 8,5 мл брома, и раствор коричневого цвета перемешивают в течение 1 ч при 5°C, в течение 3 ч при комнатной температуре и в течение 2 ч при температуре 60°C. Осуществляют концентрирование досуха, остаток обрабатывают ЕЕ, ЕЕ-раствор промывают 10%-ным раствором Na ₂SO₃ насыщенным раствором NaCl высушивают над MgSO4, концентрируют и высушивают в высоком вакууме. Получают 38 г титульного соединения в виде масла красного цвета.

Rf /SiO₂, EE/Hep 1/6/ 0.28. MS /DCI/ 271, 273 /M + H/.

b) Этиловый эфир 7-метил-2-фенил-имидазо /1,2-а/ пиридин-3-карбоновой кислоты

38 г. /0,14 моль/ соединения из примера 2а/ и 15.2 г 2-амино-4-метил-пиридина перемешивают в этаноле в течение 8 ч при кипения с температуре обратным холодильником. Концентрируют остаток разбавляют насыщенным раствором Na₂CO₃ многократно экстрагируют помощью ЕЕ, объединенные органические фазы промывают насыщенным раствором высушивают над Na₂SO₄ концентрируют. Хроматография на SiO 2 с ЕЕ/Нер 2:1 дает 12,2 г целевого соединения.

Rf /SiO₂, EE/Hep 2:1/ 0,3

MS /DCI) 281 /M + H/

双

N

с) Этиловый эфир 7-бромометил-2-фенил-имидазо/1,2-а/ пиридин-3-карбоновой кислоты

3 г/10,7 ммоль/ соединения из примера 2b бромируют с помощью 1,27 г NBS и 150 мг бензоил-пероксида в соответствии со способом, указанным в примере 1е. Получают 1,2 г целевого соединения.

Rf/SIO₂, EE/Hep 1/2 0,2

Ms /DCI/ 359, 361 /M + H/.

d) Метиловый эфир
 2-/N-/n-пентаноил/-//3-этоксикарбонил-2-фени
 л-имидазо/1,2-а/-пиридин-7-ил
 /метил/амино-3-нитро-бензойной кислоты

300 мг /2,85 ммоль /соединения из примера 1d/, 1,03 г соединения из примера 2c) и 400 мг K_2CO_3 подвергают взаимодействию согласно способу, указанному в примере 1f). Получают 520 мг целевого соединения.

Rf /SiO2; EE /Hep 1:1/ 0,2

MS/FAB/ 559 /M + H/

е) Метиловый эфир 2-н-бутил-1-//3-этоксикарбонил-2-фенил-имид оазо/1,2-а/пиридин-

7-ил/-метил/-1H-бензимидазол-7-карбоновой кислоты

400 мг /0,71 ммоль/ Соединения из примера 2d подвергают взаимодействию по способу, указанному в примере 1g/. После осаждения из метанола посредством диэтилового эфира получают 250 мг целевого соединения.

Температура плавления: 217 220 °C (разложение)

Rf /SiO₂, EE-Hep 9/1/ 0,5

MS /DCI/ 511 /M + H/

15

25

45

2-н-Бутил-1-//3-карбокси-2-фенил-имидазо/1,2 -а/пиридин-7-ил/метил/ 1H-бензимидазол-7-карбоновая кислота

230 мг /0,45 ммоль/ Соединения из примера 1e/ омыляют согласно способу, указанному в примере 1h. Получают 117 г целевого соединения в виде кристаллов

белого цвета.
Температура плавления: 202-204 °C.

Rf/SiO₂, EE/CH₃OH 2/1 0,1

MS /FAB/ 469 /M + H/.

Пример 3

2-Н-бутил-1-//3-карбокси-2-фенил-имидазо л/1,2-а/пиримидин-7-ил/метил/-1Н-бензимидаз ол-7-карбоновая кислота

 а) Этиловый эфир
 7 -метил-2-фенил-имидазо(1,2-а)-пиримидин-3 -карбоновой кислоты

Целевое соединение получают в соответствии со способом, описанным в примере 2b, из соединения которое указано в примере 2a, и 2-амино-4-метиллиримидина.

Rf /SiO₂, EE/ Hep 2:1 0,2 /DCl/ 282 /M + H/.

в) /Этиловый эфир 7-бромометил-2-фенил-имидазо/1,2-а/пирими дин-3-карбоновой кислоты.

Получение этого соединения осуществляется по способу, указанному в примере 2 с/; при этом из 2 г /7,11 ммоль/ соединения из примера 3а получают 510 мг целевого соединения.

Rf/SiO₂, EE/Hep 1:2/ 0,2

MS /FAB/ 360, 362 /M + H/.

с) Метиловый эфир 2-/N-/н-пентаноил/-//3-этоксикарбонил-2-фени л-имидазо

/1,2-а)-пиримидин-7-ил/метил/амино-3-нитроб ензойной кислоты

Получение этого соединения осуществляется согласно способу примера 1f/. Из 435 мг /1,55 моль/ соединения из примера 1d/ и 558 г соединения из примера 3b получают 550 мг целевого соединения.

Rf /SiO₂, EE/Hep 2:1/ 0,2 Ms /DCl/ 560 /M + H/.

b) Метиловый эфир /2-н-бутил-1-//3-этоксикарбонил-2-фенилимид азо/1,2-а/пиримидин-7-ил/-метил/-1H-бензими дазол-7-карбоновой кислоты.

Это соединение получают согласно указанному в примере 1g) способу; при этом из 380 мг (0,68 ммоль) соединения из примера 3с получают 102 мг целевого соединения в виде кристаллического остатка светло-бежевого цвета.

Температура плавления: 185-187 °C

```
Rf /SiO<sub>2</sub>, EE/Hep 1:1/ 0,2
   MS /FAB/ 512 /M + H/
   e)
2-н-Бутил-1-/3-карбокси-2-фенил-имидазо/1,2-
а/пиримидин-7-ил/метил/-1Н-бензимидазол-7-
карбоновая кислота
   Получение
                  этого
                             соединения
производится согласно способу, указанному в
примере lh). Из 45 мг (0,99 ммоль)
соединения из примера 3d) получают 31 мг
целевого соединения.
   Температура плавления: > 260°C
   Rf/SiO2, EE/CH3OH/ 0,1
   MS/FAB/470 /M + H/
   Пример 4
   2-н-Бутил-3-/2-карбокси-3-хлор-бензо/b/тио
фен-6-ил/метил/-3Н- имидазо/4,5-b/пиридин
   а) 2-н-Бутил-ЗН-имидазо/4,5-b/пиридин
   10 г /91,6 ммоль/ 2,3-Диаминопиридина и
27,4 г валериановой кислоты перемешивают в
течение 18 ч при температуре 170°С. После
окончания реакции разбавляют с помощью
100 мл CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>, промывают насыщенным
раствором NaHCO3, водой и насыщенным
NaCl раствором, высушивают над Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> и
концентрируют. Хроматография на SiO 2 с
помощью ЕЕ/Нер 20:1 дает 9,7 г целевого
соединения.
   Температура плавления: 103°C
   Rf/SiO<sub>2</sub>, EE/CH<sub>3</sub>OH 20:1/ 0,3
   MS/DCI/ 176/ M + H/.
   b)
2-н-Бутил-3-//3-хлор-2-метоксикарбонил-бензо
тиофен-6-ил/метил/-3Н-имидазо/4,5-b/пиридин
   300 мг 0,94 /ммолы/ Соединения из
примера 1е/ и 175 мг соединения из примера
4a/ перемешивают с 552 мг K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> в 10 мл
ДМФ в течение 8 ч при комнатной
температуре. Концентрируют досуха остаток,
обрабатывают ЕЕ, ЕЕ-раствор промывают
водой, разбавленным раствором КНSO<sub>4</sub>,
насыщенным
                 раствором
                               NaHCO<sub>3</sub>
насыщенным раствором NaCl, высушивают
над Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> и концентрируют. Хроматография
на SiO<sub>2</sub> посредством EE/Hep 1:1 дает 130 мг
целевого соединения в виде порошка
слабо-желтого цвета.
   Температура плавления: 127 129°C.
   Rf/SiO<sub>2</sub>, EE/Hep 1:1/ 0,2
```

MS /DCI/ 414 /M + H/ c) 2-н-Бутил-3-//2-карбокси-3-хлор-бензо/b/тиофе н-6-ил/метил/-3Н-имидазо/ 4,5-b/пиридин

N

117 мг /0,28 ммоль/ Соединения из примера 4b/ вводят во взаимодействие по способу, указанному в примере 1h. Получают 107 мг целевого соединения в виде порошка белого цвета.

Температура плавления: > 260°C Rf/SiO₂, EE/CH₃OH 2:1/ 0,3 MS /FAB/ 400 /M + H/ Пример 5

2-н-Бутил-3-//3-карбокси-2-фенил-имидазо/ 1,2-а/пиридин-7

ил/-метил-3Н-имидазо/4,5-b/пиридин

2-п-Бутил-3-//3-этоксикарбонил-2-фенил-имид aso/1,2/-a/ пиридин-7-ил/метил/-3Н-имидазо/4,5-b/пириди

Целевое соединение получают согласно способу, указанному в примере 4b, /из

соединений примеров 2С и 4а/. MS /DCI/ 454 /M + H/ 2-н-Бутил-3-//3-карбокси-2-фенил-имидазо/1,2 -а/пиридин-7-ил/ метил/-3Н-имидазо/4,5-b/пиридин Целевое соединение получают согласно способу, указанному в примере 1h, /из соединения примера 5а/. MS /FAB/ 426 /M + H/ Пример 6 10 2-н-Бутил-3-//3-карбокси-2-фенил-имидазо/ 1,2-а/пиримидин-7-ил/-метил/-3H-имидазо/4,5b/пиридин a) 2-н-Бутил-3-//3-этоксикарбонил-2-фенил-имид азо/1,2-пиирмидин-7-ил/метил-3Н-имидазо/4,5 -b/пиридин Это соединение получают из соединений примеров 3b /и 4a/ по способу примера 4b/. MS /DCI/ 455 /M + H/ b) 2-н-Бутил-3-//3-карбокси-2-фенил-имидазо/1,2 -а/пиримидин-7ил/-метил/-3Н-имидазо/4,5-пиридин Целевое соединение получают соединения примера 6а согласно реакции взаимодействия, описанной в примере 1h. MS /FAB/ 427 /M + H/ Пример 7. 2-н-Бутил-3-/2-/4-метилфенил/-3-/1Н-тетра зол-5-ил/-имидазо/4,5-b/ пиридинил/-3Н-имидазо/4,5-b/пиридин 2-4-Метил-фенил/-имидазо/4,5-а/пиридин 8,6 г (91,4 ммоль) 2-Аминопиридина и 7,7 (45,7 моль) хлорметил-п-толилкетона /полученного согласно Chem.lett. 1125-1128/ перемешивают в течение 45 мин при температуре 130°C. После этого реакционный раствор разбавляют с помощью CH₂Cl₂, промывают водой и насыщенным раствором NaCl, высушивают над MgSO₄ и концентрируют. Хроматография SiO 2 посредством EE/Hep 4:1 1:1 дает 6,8 г целевого соединения. Температура плавления: 142 144 °C Rf /SiO₂/, EE/Hep 1:1/ 0,2 MS (DCI) 209 /M + H/ 3-Формил-2-/4-метил-фенил/имидазо/4,5-а/пи ридин. 21 мл /0,27 моль/ ДМФ в 60 мл CH₂Cl₂ при 0°C смешивают с 3,6 мл POCl₃, реакционный раствор помешивают в течение 30 минут при комнатной температуре, и при 0 °C прикапывают раствор 6,8 г /32,7 ммоль/ соединения из примера 7а/ соединения из примера 7а/. Через 2 ч перемешивания при 60 °C осуществляют концентрирование. остаток смешивают с раствором 20 г NaOH в 200 мл H₂O, перемешивают в течение 1 ч при температуре кипения С обратным холодильником И отсасывают осадок, выпавший после охлаждения на ледяной бане. Перекристаллизация из этанола дает 5,5 г целевого соединения. Температура плавления: 168-171 °C Rf /SiO2, EE/Hep 8:2/ 0,4 MS /DCI/ 237/ M + H/

3-Оксимино-2-/4-метил-фенил/-имидазо/4,5-а/

пиридин

2 г/8,47 ммоль/ Соединения примера 7b/ в 30 мл метанола смешивают с раствором 883 мг гидроксиламин гидрохлорида и 1,04 и ацетата натрия в 65 мл воды. Реакционный раствор перемешивают в течение 5 ч при комнатной температуре и 1 ч при температуре кипения с обратным холодильником. Метанол удаляют в ротационном испарителе, затем разбавляют водой, и выпавший после охлаждения осадок отсасывают. После высушивания над Р 2О5 в высоком вакууме получают 2,04 г целевого соединения. Температура плавления: 202-206 °С Rf/SiO₂, EE/Hep 1:1/ 0,3

MS /DCI/ 252 /M + H/

/3-Циано-2-/4-метил-фенил/имидазо/4,5-а/пир идин

2.1 г /9,0 ммоль/ Соединения из примера 7с/ при охлаждении льдом вносят порциям и при перемешивании в 45 мл тионилхлорида, и реакционный раствор перемешивают в течение 45 мин при комнатной температуре. Тионилхлорид дважды отгоняют из толуола, остаток обрабатывают ЕЕ, ЕЕ раствор раствором промывают насыщенным Na ₂CO₃ и насыщенным раствором NaCl, высушивают над MgSO₄ и концентрируют. Перекристаллизация из диизопропилового эфира /ЕЕ дает 1,9 г целевого соединения.

Температура плавления: 133 144 °C. Rf /SiO₂, EE/Hep 1 1/ 0,2

MS /DCI/ 234 /M + H/

2-/4-Бромметил-фенил/-3-циано-имидазо/4,5-а /пиридин

Попучение этого соединения осуществляется по способу, указанному в примере 1е. Из 1,7 г соединения из примера 7d получают 1,73 г целевого соединения.

Температура плавления: 182 186°C. Rf/SiO₂, EE/Hep 1:1 0,2 MS/SCI/ 312 /314 / M + H/

2-н-Бутил-3-/3-циано-2-/4-метилфенил/-имида зо/4,5-а/ пиридинил/-3Н имидазо/4,5-b/пиридин

Целевое соединение получают соединений примеров 4а и 7е /в соответствии со способом, указанным в примере 4b/.

Ms /DCI/ 407 /M + H/

双

2-н-Бутил-3-/2-/4-метилфенил/-3-/1Н-тетразол-5-ил/имидазо/4,5-а/

пиридинил//-3Н-имидазо/4,5-b/пиридин

210 мл /0,51 ммоль/ Соединения из примера 7f/ перемешивают в 5 мл толуола с 308 мг триметилцинназида в течение 3 дн при температуре кипения C обратным холодильником. Реакционный раствор разбавляют 4 мл эфира и после добавлением 7 мл насыщенного раствора КF и 0,2 мл раствора НВF4 /50%/-ного перемешивают в течение 2 дн при комнатной температуре. Разбавляют посредством ЕЕ, фильтруют, отделяют органическую фазу фильтрата, промывают с помощью Н₂О и насыщенного раствора NaCl высушивают над Na₂SO₄ и Хроматография концентрируют. SiO 2 посредством EE/CH₃OH 3:1 дает 110 мг целевого соединения.

MS /FAB/ 450 /M + H/. Пример 8.

2-н-Бутил-1-/2-/4-метилфенил/-3-/1Н-тетра зол-5-ил/имидазо/4,5-а/пиридинил/-1Н-бензимидазол-7 -карбоновая кислота

Метиловый эфир 2-/N-/н-пентаноил/-3-циано-2-/4-метилфенил/и мидазо-/4,5-а/пиридинил/-амино-3-нитро-бенз ойной кислоты

Это соединение получают из соединений, указанных в примерах 1d и 7e/, в соответствии со способом, приведенным в примере 1f/. При этом из 730 мг /2,34 ммоль/ соединения из примера 7e/ и 655 мг /2,34 ммолы/ соединения из примера 1d/ получают 988 мг целевого соединения.

Температура плавления: 128 131 °C Rf/SiO₂, EE/Hep 8:2/ 0,3 MS/DCI/ 512 /M + H/

15

35

Метиловый 2-н-бутил-1-/3-циано-2-/4-метилфенил/-имидаз о/4,5-а/пиридинил/-1Н-бензимидазол-7-карбон овой кислоты

Целевое соединение получают соединения примера 8а/ согласно способу, указанному в примере 1g/.

Rf/SiO2, CH2Cl2/CH3OH 95:5/ 0,2 MS/DCI/ 464 /C + H/

Метиловый 2-н-бутил-1-/2-/4-метилфенил/-3-1Н-тетразол-5-ил/имидазо/4,4-а/ пиридинил/-1Н-бензимидазол-7 карбоновой кислоты

157 мг /0,34 ммоль/ Соединения из примера 8b/ вводят во взаимодействие по способу, указанному в примеру 7g/; получают 88 мг целевого соединения.

> Температура плавления: 120-155 °C Rf/SiO₂, CH₂Cl₂/CH₂OH 8:2/ 0,3 MS/FAB/ 507 /M + H/

2-н-Бутил-1-/2-/4-метилфенил/3-/Н-тетразол-5ил/-имидазо

/4,5-а/пиридинил/-1Н-бензимидазол-7-карбоно вая кислота

Целевое соединение получают по способу, соединения примера 8b приведенному в примере 1h/.

Rf/SiO₂ CH₂Cl/CH₃OH/CH₃COOH/H₂O 20:15:2:4 0,8 ///1 MS/FAB/ 493 /M + H/ -Пример 9

45 5,7-Диметил-2-этил-3-/2-карбокси-3-хлор-б ензо/b/тиофен-6-ил/-метил/3Н-имидазо/4,5-b/п иридин

a/ 5,7-Диметил-2-этил-3-//3-хлор-2-метоксикарбо нил-бензо/b/

тиофен-6-ил/метил/3Н-имидазо/4,5-b/пиридин МΓ /2,8 5,7-Диметил-2-этил-3Н-имидазол/4,5-b/ пиридина/известного из ЕР-А 400 974/ в атмосфере аргона в 10 мл абс. ДМФ смешивают со 165 мг NaH /50%-ный/; к реакционному раствору через 30 мин перемешивания, добавляют 900 мг /2,8 ммоль/ соединения из примера 4b/, и в течение 2 ч перемешивают при комнатной температуре. Реакционный раствор смешивают водой. экстрагируют посредством ЕЕ, объединенные ЕЕ-экстракты промывают водой и насыщенным раствором высушивают над MgSO₄ концентрируют. Хроматография на SiO 2 с помощью ЕЕ/СН₃ОН 15:1 дает 700 мг целевого соединения.

```
Rf/SIO2, EE/CH3 15:1/ 0,3
   MS/DCI/ 414 /M + H/
5,7-Диметил-2-этил-3-//2-карбокси-3-хлор-бенз
о/b/тиофен-6-ил-метил/-3Н-имидазо/4,5-b/пири
   680 мг /1,64 ммоль/ Соединения из
примера 9а превращают согласно способу,
указанному в примере 1L. Получают 570 мг
целевого соединения.
   MS /DCI/ 400 /M + H/
   Пример 10
   5,7-Диметил-2-этил-3-//3-карбокси-2-фенил
-имидазо/1,2-а/
пиридин-7-ил/метил/-3Н-имидазо/4,5-b/пириди
5,7-Диметил-2-этил-3-//3-этоксикарбонил-2-фе
нил-имидазо
/1,2-а/-пирдин-7-ил/метил/-3Н-имидазо/4,5-b/п
   Получение
                  этого
                           соединения
осуществляется аналогично указанному в
примере
                       9a,
5,7-диметил-2-этил-3Н-имидазо
/4,5-b/пиридина получается согласно ЕР-А
400 974/ и соединения из примера 2с/. Из 280
мг /0,78 ммоль/ соединения из примера 2с/
получают 160 мг целевого соединения.
   Rf/SiO2, EE / 0,2
   MS/FAB/ 454 /M + H/.
5,7-Диметил-2-этил-3-//3-карбокси-2-фенил-им
идазо/1,2- а/
пиридин-7-ил/метил/-3Н-имидазо/4,5-b/пириди
   Целевое
             соединение
                            получают
соединения из примера 10b/ по способу,
указанному в примере 1L/.
   MS /FAB/ 426 /M + H/
   Пример 11
   5.7-Диметил-2-этил-3-//2-/4-метилфенил/-3
-/1Н-тетразол-5-ил/имидазо/
4,5-а/пиридинил/-3Н-имидазо/4,5-b/пиридин
5,7-Диметил-2-этил-3-/3-циано-2-/4-метилфен
ил/имидазо/
4,5-а/пиридинил/-3Н-имидазо/4,5-b/пиридин
   Целевое соединение получают
5,7-диметил-2-этил-3Н-имидазо/4,5-b/пиридин
а/ получается согласно ЕР-А 400 974/ и
соединения из примера 7е/
   MS/DCI/ 407 /M + H/
5,7-Диметил-2-этил-3-//2-/4-метилфенил/-3-/1Н
тетразол-5-ил/имидазо/4,5-а/пиридинил/-3Н-и
мидазо/4,5-b/пиридин
   Целевое
             соединение
                            получают
соединения из примера 11а/ согласно
способу, указанному в примере 7g/.
   MS/FAB/ 450 /M + H/.
   Пример 12
   3-//2'-Аминоэтилфенил/карбониламиносул
ьфонил-бифенил-4-ил/-метил/-5,7-диметил-2-
этил-3Н-имидазо/4,5-b/пиридин
   а) Сульфонамидобромбензол
   51,6 г (0,3 моль) 0-Броманилина в
атмосфере аргона добававляюут к раствору,
состоящему из 100 мл концентрированной НСІ
и 30 мл ледяной уксусной кислоты; при
температуре 10°C прикапывают раствор 22.4г
нитрита в 30 мл воды, и реакционный раствор
перемешивают в течение 60 мин при -5°C.
```

N

Полученный

раствор

прикапывают

```
насыщенному SO_2 раствору 7 г CuCl_2 х 2H_2O
     и 0,5 г CuCl в 300 мл ледяной уксусной
     кислоты, смесь через 60 мин перемешивания
    при комнатной температуре выливают в
    смесь, состоящую из льда/воды, экстрагируют
    эфиром, эфирные экстракты промывают
     насыщенным раствором NaHCO<sub>3</sub> и водой,
     высушивают над MgSO<sub>4</sub> и концентрируют.
    Полученное сульфорилхлоридное
     соединение в количестве 67,8 г в 500 мл
    ацетона, при охлаждении, смешивают с 300
    мл концентрированного аммиака. После
    удаления ацетона полученную суспензию
     разбавляют водой, выделившиеся кристаллы
    белого цвета отсасывают, промывают Н<sub>2</sub>О, и
     высушивают в высоком вакууме. Целевое
    соединение без дальнейшей
                                         очистки
     используют в следующей реакции.
     2-N,N-Диметиламиноформилсульфонамидобр
    омбензоп
        0,236 моль Соединения из примера 12а в
                          ДМФ
            МΠ
                  абс
                                  C
                                       40
    N,N-димтилформамиддиметилацетала
    перемешивают в течение 2 ч при комнатной
    температуре. Реакционный раствор выливают
    в 200 мл 5%-ного раствора NaHSO<sub>4</sub> со льдом
    /1: 1/, выпавший осадок отсасывают,
     промывают H<sub>2</sub> и высушивают в вакууме.
    Получают 67 г целевого соединения.
        Rf /SiO2, EE/Hep 1:1/ 0,1
        MS/DCI/ 291 /M + N/
        d
     4'-Метил-бифенил-2-N,N-диметиламиноформ
    илсульфонамид
        К 11 г/37,9 ммоль/ соединения из примера
     12b, 1 г трифенилфосфина, 8 г Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> в 150
    мл толуола и 40 мл H<sub>2</sub>O добавляют, в
    атмосфере аргона, сначала 420 мг
    Pd/OAC/ 2, а затем 5,66 г 41,9 ммоль
    /толилбороновой кислоты в 100 мл этанола.
       Теперь кипятят в течение 4 ч. затем
     концентрируют и обрабатывают 500 мл ЕЕ и
    500 мл H<sub>2</sub>O. Образующийся осадок
    отфильтровывают, и характеризуют как целевое соединение. ЕЕ-фазу отделяют,
    высушивают над Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, и концентрируют.
    Хроматография на SiO<sub>2</sub> с помощью EE дает
    дальнейшее
                      количество
                                        целевого
    соединения;
        Общий выход: 7,6 г
        Rf/SiO<sub>2</sub>, EE/Hep 1:1/ 0,2
        MS /DCI/ 303 /M + H/.
    4'-Бромметилбифенил-2-N,N-диметиламино-ф
     ормилсульфонамид
        Целевое
                   соединение
                                  получают
    соединения 12 с /по способу примера 1к/. При
    этом из 3,8 г /13,5 ммоль/ соединения 12 с
    получается 1.2 г целевого соединения.
        Rf/SiO<sub>2</sub>, EE/Hep 2:1/ 0,2
55
       MS/DCI/ 381 /383/ M + H/
    5,7-диметил-3-//2'-N,N-диметиламиноформилс
    ульфонадобифенил-4-ил
    /-метил/-2-этил-3Н-имидазо-4:5-о/пиридин
        Целевое
                   соединение
                                  получают
    соединения
                    примера
                                  12d
    5,7-диметил-2-этил-3Н-имидазо/4,5-о/пиридин
    а по способу примера 9а. Из 3,2 г соединения
    12d получают 1,1 г целевого соединения;
```

Rf/SiO₂, EE/CH₃ 10:1/ 0,2

MS/FAB/: 476 /M + H/

Z

/5,7-Диметил-2-этил-3-//2'-сульфонамидобифе нил-4-ил/метил/ ЗН-имидазо/4,5-b/пиридин

0.6 г /1,26 ммоль/ Соединения из примера 12е /кипятят/ с обратным холодильником в 20 мл этанола с 10 мл концентрированного раствора HCI в течение 45 мин. Этанол **удаляют** В вакууме, нейтрализуют насыщенного посредством NaHCO₃, помощью раствора NaHSO₄ устанавливают рН приблизительно 5-6 и экстрагируют посредством ЕЕ. ЕЕ-фазу высушивают /Na ₂SO₄ и концентрируют, причем получают 380 мг целевого соединения.

RF/SiO₂, EE/Hep 5:1/ 0,5 MS/FAB/: 421 /M + H/.

5,7-Диметил-2-этил-3-//2'-этоксикарбониламин осульфонилбифенил-4-ил/-метил/-3Н-имидаз о/4,5-b/пиридин

0,52 г/1,2 ммоль/ Соединения из примера 12 f и 340 мг К₂CO₃ в атмосфере аргона в 10 мл безводного ДМФ вместе 266 мг /2,4 ммоль/ этилового эфира хлормуравьиной кислоты кипятят с обратным холодильником в течение 3 ч. После охлаждения до комнатной температуры смешивают 10%-ным раствором NaHSO₄, экстрагируют с помощью ЕЕ и органическую фазу высушивают над MgSO₄. Концентрирование и хроматография на SiO₂ с помощью EE как элюэнта дает 250 мг целевого соединения.

Rf/SiO2, EE/ 0,2 MS/FAB/ 493 /M + H/

3-//2'-Аминоэтилфенил/карбониламиносульфо нил-бифенил-4-

ил/метил//-5,7-диметил-2-этил-3Н-имидазо/4,5

80 мг /0.16 ммоль/ Соединения из примера 12g и 50 мкл фенилэтиламина кипятят с обратным холодильником в 5 мл абс. толуола в атмосфере аргона в течение 1,5 ч. После концентрирования и хроматографии на SiO_2 посредством EE/CH $_3$ OH 10: 1 получают 70 мг целевого соединения, после сушки вымораживанием, В виде аморфного порошка,

Rf/SiO2, EE/CH2OH 10:1/ 0,4 MS/FAB/ 568 /M + H/

Пример 13

3-//2'-/Аминометилциклогексил/-карбонила миносульфонил-бифенил-4-ил/-метил/-5,7-ди метил-2-этил-3Н-имидазо/4,5-b/пиридин

Целевое соединение получают согласно способу примера 12h из соединения из примера 12g и циклогексилметиламина; получают из 80 мг/0,16 ммоль) соединения из примера 12 g/ 90 мг целевого соединения после сушки вымораживанием в виде аморфного твердого вещества.

Rf/SiO2, EE 0,3 MS/FAB/ 560 /M + H/

Пример 14

3-//2'-/Диметиллиламино/карбониламиносу льфонил-бифенил-4-ил/-метил/ /5,7-диметил-2-этил-3Н-имидазо/4,5-b/пириди

Целевое соединение получают согласно способу примера 12h из соединения из примера 12g/ и циклогексилметиламина; получают из 80 мг /0,16 ммоль/ соединения из примера 12g 90 мг целевого соединения после сушки вымораживанием в виде Rf/SiO2, EE/ 0,3 MS/FAB/ 560 /M + H/ Пример 14 3-//2'-/Диметиллиламино/карбониламиносу

аморфного твердого вещества.

льфонил-бифенил-4-ил/-5,7-диметил-2-этил-3 Н-имидазо//4,5-b/пиридин

Целевое соединение получают согласно способу примера 12h из соединения примера 12g и диаллиламина. Получают 60 мг целевого соединения из 80 мг/0,16 ммоль/соединения примера 12g) в виде аморфного твердого вещества.

Rf/SiO2, EE/CH3OH 10:1/ 0,2 MS/FAB/ 544 /M + H/

Пример 15.

3-//2'-/N.

15

30

40

.N-Диаллилоксикарбонил-аминосульфонил-би фенил-4-ил/метил/-5,7-диметил-2-этил-3Н-ими дазо/4,5-b/пиридин

100 мг /0,23 ммоль/ Соединения из примера 12f /в 10 мл абс. ДМФ в атмосфере аргона с 66 мг /0,46 ммоль/ K₂CO₃ и 57 мг аллилового ммоль) хлормуравьиной кислоты кипятят в течение 45 мин. После концентрирования, обработки ЕЕ, промывки ЕЕ-фазы посредством 10%-го раствора Na₂HSO₄, высушивания /MgSO₄/ и хроматографии на SiO₂ посредством ЕЕ получают 70 мг целевого соединения после сушки вымораживанием.

Rf/SiO2, EE/ 0,6

MS/FAB/ 589 /M + H/

Пример 16

3-//2'-/N,

N-Дибензилоксикарбонил/аминосульфонил-би фенил-4-ил/-5,7-диметил-2-этил-3Н-имидазо/4 ,5-b/пиридин

Это соединение получают согласно способу примера 15 из соединения примера 12f и бензилового эфира хлормуравьиной кислоты. Из 100 мг /0,23 ммоль/ соединения 12f/ получают 70 мг целевого соединения.

Rf /SiO2, EE/ 0,2

MS/FAB/ 689 /M + H/

Пример 17

3-//2'-/Циклогексилметоксикарбонил/амино

-бифенил/-4-ил/-5,7-диметил-2-этил-имиазо/4, 5-b/пиридин

Целевое соединение получают соединения примера 12f циклогексилметилового эфира

хлормуравьиной кислоты по способу примера 15, причем амид и эфир используют однако в эквимолярном соотношении.

Rf/SiO₂; метил-трет.-бутиловый эфир/ 0,2 MS/FAB/, 561 /M + H/

Пример 18

5,7-Метил-2-этил-3-//2'-этилоксикарбонил/а миносульфонил-бифенил-4-ил/метил/-3Н-ими азо/4,5-b/пиридин

Целевое соединение получают соединения примера 12 и этилового эфира хлормуравьиной кислоты по способу примера

Rf/SiO2, EE/ 0,2 MS/FBA/ 493 /M + H/

Пример 19

2-н-Бутил-1-//2'-этоксикарбониламиносуль фонил-бифенил-4-ил/метил-1Н-бензимиазол-7-карбоновая кислота

Метиловый 2-/N-/н-пентаноил/-2'-N,N-диметиламиноформ

илсульфонамидо-бифенил-4-ил/ метил//амино-3-нитро-бензойной кислоты

7,9 г /28,2 ммоль/ Соединения из примера 1d перемешивают с 10,7 г /28,2 ммоль/ соединения из примера 12 d и 11,7 г /84,6 ммоль/ К2СО3 в 200 мл абс. ДМФ в течение 24 ч при комнатной температуре. После этого концентрируют досуха, остаток обрабатывают ЕЕ, ЕЕ-раствор трижды промывают с помощью H₂O, 1 раз КНSO₄ /25%-ным/ однократно насыщенным раствором NaHCO₃ и один раз насыщенным раствором NaCl, высушивают над MgSO₄ и концентрируют. Маслянистый остаток дает после кристаллизации FF/ ИЗ диизопропиловый эфир, 7,9 целевого Хроматография соединения. концентрированного маточного раствора на SiO₂ с помощью н-гептан /EE (2/3) дает еще 2,54 г целевого соединения.

Температура плавления: 148 152 °C. Rf/SiO₂, н-гептан /EE 2:8/ 0,33

MS /FAB/ 581 /M + H/

b/ Метиловый эфир 2-/N-/н-пентаноил/-//2'-N,N-диметиламинофор милсульфонамидо-бифенил-4-ил/метил/амино/-3-амино-бензойной кислоты

10,4 г /17,9 ммоль/ Соединения из примера 19а гидрируют в 800 мл метанола в течение 3 ч в присутствии никеля Ренея. Катализатор отфильтровывают, фильтрат концентрируют досуха, остаток высушивают в высоком вакууме. Получают 9,9 г целевого соединения в виде аморфной пены.

Rf/SiO2, CH2Cl2/CH3OH 95:5/ 0,3

MS /FAB/ 551 /M + H/

刀

0

с/ Метиловый эфир 2-н-бутил-1-//2'-сульфонамидобифенил-4-ил/м етил/-1H-бензимидазол -7-карбоновой кислоты

9,8 г/17,8 ммоль/ Соединения из примера 19h перемешивают в 180 мл метанола с 90 мл концентрированной соляной кислоты в течение 3 ч при температуре кипения с обратным холодильником. Растворитель выпаривают, в оставшемся растворе устанавливают с помощью 6H раствора NaOH рН приблизительно 5-6, водный раствор трижды экстрагируют посредством CH₂Cl₂, объединенные органические фазы промывают насыщенным раствором NaCl и высушивают над MgSO₄. Перекристаллизация из ЕЕ дает 8,16 г целевого соединения в виде кристаллов белого цвета.

Температура плавления: 192 195 $^{\circ}$ C Rf/SiO₂, EE/н гептан 8:2/ 0,38 MS/FAB/ 478 /M + H/

Альтернативно целевое соединение получают также из соединения примера 19а по этом способу. При этом получают из 100 мг /0,19 ммоль/ соединения из 19а 60 мг целевого соединения.

d/ Метиловый эфир
 2-н-бутил-1-//2¹-диметиламиноформилсульфо
 намидо-бифенил-4-ил/метил/-1H-бензимиазол
 -7-карбоновой кислоты

150 мг /0,18 ммоль/ Соединения из примера 19b в атмосфере аргона в 10 мл смеси изопропанол /EE/ /1.1/ с 10 мл насыщенного HCI EE-раствора оставляют стоять в течение ночи при комнатной температуре. Концентрируют, остаток обрабатывают CH_2Cl_2 , CH_2Cl_2 -фазу

промывают насыщенным раствором Na 2CO₃ водой и насыщенным раствором NaCl и высушивают на MgSO₄. Концентрирование и сушка в высоком вакууме дает 138 мг целевого соединения в виде аморфной пены

Rf/SiO₂, CH₂CI/CH₃OH 95:5/ 0,5 MS /FAB/ 533 /M + H/

e/ Метиловый эфир 2-п-бутил-1-//2'-этоксикарбониламиносульфон илбифенил-4-ил/-1Н-бензимиазол-7-карбонов ой кислоты

3,25 г /6,81 ммоль/ Соединения из примера 19 с и 170 мл /1,36 ммоля/ DMAP в 12 мл абс. пиридина в атмосфере аргона при 0°C смешивают с 1,53 г /13,6 ммоль/ трет. -бутилата калия и через 10 мин перемешивания при той же температуре смешивают с 0,65 мл /6,81 ммоль/ этилового эфира хлормуравьиной Перемешивают в течение ночи при комнатной температуре. После этого в растворе при охлаждении льдом устанавливают кислую реакцию с помощью 25% -го раствора КНSO 4 и многократного экстрагируют с помощью ЕЕ. Объединенные органические фазы промывают насыщенным раствором высушивают над MgSO₄ концентрируют. Хроматография SiO 2 посредством CH ₂Cl₂/CH₃OH/NH₃ 9:1:0,1/ дает 1,8 г

целевого соединения в виде аморфной пены. Rf/SiO₂; CH₂CI₂/ CH₃OH/CH₃COOH 9:1:0,2/

Rf/SiO₂; CH₂Cl₂/ CH₃OH/CH₃COOH 9:1:0,2 ,71

MS /FAB/ 550 /M + H/

2-N-Бутил-1-//2'-этоксикарбониламиносульфон ил-бифенил-4-ил/метил/-1H-бензиимидазол-7-карбоновая кислота

Получение целевого соединения из соединения примера 19е осуществляется по способу, указанному в примере 1h.

Rf/SiO₂, CH₂CI₂/CH₃OH/CH₃COOH 9:1:0,2/

40 0,64

30

MS /FAB/ 536 /M + H/ Пример 20

2-н-Бутил-1-//2'-н-пропиламинокарбонилам иносульфонил-бифенил-4-ил/метил/-1H-бензи мидазол-7-карбоновая кислота

а/ Метиловый эфир 2-н-бутил-1-//2'-н-пропиламинокарбониламино сульфонил-бифенил-4-ил/

метил/-1Н-бензимиазол-7-карбоновой кислоты 100 мг /0,21 ммоль/ Соединения из примера 19 с в 8 мл абс. ацетона с 90 мг /0,6 ммоль/ К₂CO₃ в 24 мкл /0,25 ммоль/ н-пропилизоцианата в течение 2 ч кипятят с обратным холодильником. После охлаждения в растворе в результате добавления 2 NHCI устанавливают рН приблизительно 1, и многократно экстрагируют посредством СН ₂СІ₂. Объединенные органические фазы промывают один раз с помощью H₂O и один раствором насышенным высушивают над MgSO₄ и концентрируют. Перекристаллизация из ЕЕ дает 107 мг целевого соединения.

Температура плавления: 150-152 °С. Rf/SiO₂; CH₂CI₂/CH₃OH/NH₃ 9:1:0,2/ 0,24 MS /FAB/ 563 /M + H/.

2-н-Бутил-1-//2'-n-пропиламинокарбониламино сульфонил-бифенил/-4-ил/метил/-1H-бензими дазол-7-карбоновая кислота Целевое соединение получают соединения из примера 20а по способу, указанному в примере 1h. Из 38 мг /0.07 ммоль/ соединения примера 20 а получают 30 мг целевого соединения в виде аморфной Rf /SiO2, CH2Cl2/CH3OH/CH3COOH 9:1:0,2/ 0,2 MS /FAB/ 549 /M + H/ Пример 21 2-н-Бутил-1-//2'-изопропиламинокарбонила миносульфонил-бифенил-4-ил/метил/-1Н-бенз имидазол-7-карбоновая кислота 206 мг /0,38 ммоль/ Соединения из примера 19е в 50 мл толуола вводят во взаимодействие с 5 мл изопропиламина в течение 8 ч в автоклаве при температуре 80 °C. Реакционный раствор концентрируют, а остаток хроматографируют на SiO₂ с помощью CH₂Cl₂/CH₃OH/ 95:5/. Получают 38 мг целевого соединения в виде аморфной Rf/SiO₂, CH₂Cl₂/CH₃OH/CH₃COOH 9:1:0,2/ 0,35 Ms /FAB/ 549 /M + H/ Пример 22 2-н-Бутил-1-//2'-аллиламинокарбониламин осульфонил-бифенил-4-ил/-метил/-1Н-бензим иазол-7-карбоновая кислота Метиловый 2-н-бутил-1-//2'-аллиламинокарбониламиносу льфонил-биофенил-4-ил/-метил-1Н-бензимиа зол-7-карбоновой кислоты Целевое соединение при примера 20 а

получают соединения из примера 19 с по способу применении аллилизоцианата вместо н-пропилизоцианата. Из 150 мг /0,31 ммоль/ соединения из примера 19с получают 136 мг целевого соединения.

Температура плавления; 142 145°C Rf/SiO₂, CH₂CI₂/CH₃OH/NH₃ 9:1:0,2/ 0,19 MS/FAB /561/ M + H/

2-н-Бутил-1-//2'-аллиламинокарбониламиносу льфонил-бифенил-4-ил/ метил-1Н-бензимидазол-7-карбоновая кислота

Получение этого соединения осуществляется по способу примера 1h и из 123 мг /0,22 ммоль/ соединения из 22 а получают 73 мг целевого соединения.

Температура плавления: 220 °C Rf/SiO₂, CH₂Cl₂/CH₃OH/CH₃COOH 9:1:0,2/ 0,35

MS /FAB/ 547 /M + H/ Пример 23

2-н-Бутил-1-//2'-этиламинокарбониламинос ульфонил-4-ил/-метил/-1 Н-бензимидазол-7-ка рбоновая кислота

Метиловый 2-п-бутил-1-//2'-этиламинокарбониламиносуль фонил-бифенил-4-ил/ -метил/-1Н-бензимидазол-7-карбоновой

Целевое соединение получают соединения, указанного в примере 19с, путем взаимодействия с этилизоцианатом по способу примера 20 а.

Температура плавления: 182°C. Rf/SiO₂, CH₂Cl₂/CH₃OH/NH₃ 9:1:0,2/ 0,22 MS /FAB/ 549 /M + H/

2-н-Бутил-1-//2'-этиламинокарбониламиносуль фонил-бифенил-4-ил/метил/-1Н-бензимидазо л-7-карбоновая кислота

Это соединение получают из соединения из примера 23 а по способу, приведенному в примере 1h.

Температура плавления: > 220°C Rf/SiO₂, CH₂CI₂/CH₃COOH 9:1:0,2/ 0,35 MS/FAB/ 535 /M + H/ Пример 24

2-п-Бутил-1-//2'-циклопропилметиламинока 10 рбониламиносульфонил -бифенил-4-ил/метил-1Н-бензимидазол-7-кар боновая кислота

Метиловый 2-n-бутил-1-//2'-циклопропилметиламинокарбо ниламиносульфонил -бифенил-4-ил/метил-1Н-бензимидазол-7-кар боновой кислоты

139 гм /0.29 ммоль/ Соединения из примера 19с/ в атмосфере аргона в 2 мл абс. ДМСО с 35 мг /0,88 ммоль/ измельченного в порошок NaCH и 67 мг /0,32 ммоль/ 2,2,2-трихлоро-N-циклопропилметил-ацетами да /полученного из циклопропилметиламина и трихлорацетилхлорида/перемешивают в

течение 30 мин при 80°C. Реакционный раствор выливают на лед, подкисляют с помощью 2н HCl и выпавший осадок отсасывают. После перекристаллизации из ЕЕ получают 69 мг целевого соединения.

Температура плавления: 158-161 °С Rf/SiO₂, н-гептан/EE/ 2:8/ 0,23 MS /FAB/ 575 /M + H/

2-п-Бутил-1-//2'-циклопропилметиламинокарбо ниламиносульфонил -бифенил-4-ил/метил-1Н-бензимидазол-7-кар боновая кислота

Целевое соединение получают соединения примера 24 а по способу, указанному в примере 1h.

Температура плавления: 234 236°C Rf/SiO₂, CH₂Cl₂/CH₃OH/CH₃COOH 9:1:0,2/

0,28 MS /FAB/ 561 /M + H/. Пример 25

2-н-Бутил-3-//2'-этоксикарбониламиносуль фонил-бифенил-4-ил/метил-3Н-имидазо-/4,5-b / /5,4-b/-пиридин

а/ 2-н-Бутил-3-//2'-N, N-диметиламиноформилсульфонамидо

-бифенил-4-ил/метил/-3Н-имидазо-/4,5-b/ /5,4-b/-пиридин

Целевое соединение получают из соединений, указанных в примерах 4 а и 12 d по способу, описанному в примере 4 b. Очистка осуществляется путем хроматографии на SiO₂ с помощью EE/CH₃OH 20:1 как растворителя и кристаллизации из ЕЕ/диизопропилового эфира. Температура плавления: 205-211 °C.

Rf/SiO2, EE/CH3OH 20:1/ 0,15 MS /FAB/ 476 /M + H/

2-н-Бутил-3-//2'-сульфонамидобифенил-4-ил/м етил-3Н-имидазо- /4,5-b/ / /5,4-b/-пиридин

Это соединение получают из соединения примера 25 а по способу примера 19 с и хроматографией на SiO₂ с EE/CH ₃OH 20:1 как растворителя.

Rf/SiO₂, EE/CH₃OH 20:1/ 0,39 MS /FAB/ 421 /M + H/

-17-

30

ммоль/

Na₂SO₄,

40

-этоксикарбонилсульфонил-бифенил-4-ил/ метил-3Н-имидазо/4,5-b/ / /5,4-b/ пиридин 1 г /2,38 ммоль/ Соединения из примера 25b/ в атмосфере аргона в 25 мл абс. диметоксиэтана с 1 г активированного /сушка в высоком вакууме при 150°C 3 ч/ молекулярного сита 4 •, 0,66 г К₂CO₃ и 232 этилового эфира хлормуравьиной кислоты кипятят с обратным холодильником в течение 6 ч. После охлаждения смешивают со мл 10%-го раствора KH₂PO₄/pH приблизительно 4/, трижды экстрагируют с помощью ЕЕ, объединенные ЕЕ экстракты высушивают над Na₂SO₄ и концентрируют. Хроматография на SiO₂/EE/CH₃OH 20:1/ дает 0,5 г целевого соединения. Температура плавления: 172°C Rf/SiO₂, EE/CH₃OH 20:1/ 0,3 MS/FAB/ 493 /M + H/ Пример 26 2-н-Бутил-3-//2'-изопропиламинокарбонила миносульфонил -бифенил-4-ил/метил/-3H-имидазо/4,5-b/ / /5.4-b/пиридин Целевое соединение получают из 100 мг /0,2 ммоль/ соединения из примера 25 с после кипячения обратным холодильником в течение 3 ч с 209 мкл /2,44 ммоль/ в 5 мл толуола, изопропиламина концентрирования и хроматографии на SiO 2 (EE) с выходом 45 мг. Температура плавления: 113-114 °C Rf/SiO₂, EE/CH₃OH 20:1/ 0,36 Ms /FAB/ 506 /M + H/ Пример 27 2-н-Бутил-3-//2'-аллиламинокарбонилсуль фонил-бифенил-4-ил-/метил-3Н-имидазо/4,5-b / / /5,4-b/пиридин Целевое соединение получают путем взаимодействия соединения, примера 25 b/ с аллилизоцианатом аналогично описанному в примере 20 а. Температура плавления: 121°C Rf/SiO₂, EE/CH₃OH 20:1/ 0,26 MS/FAB/ 504 /M + H/ Пример 28 2-н-Бутил-3-[/2'-н-пропиламинокарбонилам иносульфонил-бифенил-4-ил/-метил]-3Н-имид азо-/4,5-b/ / /5,4-b/ пиридин 150 мг /0,3 ммоль/ соединения примера 25с/ в 5 мл толуола с 295 мкл /3,6 ммоль/ н-пропиламина кипятят с обратным холодильником в течение 3 ч. Осуществляют концентрирование остаток подвергают хроматографии на SiO₂ /EE/. Получают 90 мг целевого Температура плавления: 137 138°C. Rf/SiO2, EE/ 0,2 MS /FAB/ 506/ M + H/

Z

0

с/ 2-н-Бутил-3-//2

2-Этил-7-метил-3-//2'-н-пропиламинокарбо ниламинослуьфонил-бифенил-4-ил/метил-им идазо-/4,5-b/пиридин a/ 2-Этил-7-метил-3Н-имидазо/4,5-b/пиридин 10 /65,3 2-Амино-4-метил-3-нитропиридина подвергают гидрированию тетрагидрофурана и 40 мл метанола в присутствии никеля Ранея. Катализатор отфильтровывают, растворитель удаляют, остаток смешивают с этанольным раствором HCL и осадившийся 2,3-диамино-4-метил-пиридин-гидрохлорид отсасывают. 7 г этого гидрохлорида растворяют в 57 г полифосфорной кислоты /из 28,5 г P_2O_5 и 28,5 г H_3PO_4 /85-ной//, смешивают с 1,26 мл пропионовой кислоты и раствор перемешивают в течение 2 ч при температуре 100°C. После охлаждения выливают в ледяную воду, подщелачивают в 20 результате добавки Na₂CO₃ и многократно экстрагируют с помощью ЕЕ. Объединенные ЕЕ-фазы промывают насыщенным раствором высушивают над концентрируют и остаток хроматографируют на SiO₂ /EE/ CH₃OH 5:1/. Получают 4,2 г целевого соединения. Rf/SiO2, EE/CH3 5:1/ 0,4 MS /DCI/ 162 /M + H/ 3-//2'-N,N-Диметиламиноформилсульфонамид о-бифенил-4-ил/метил/-2-этил-7-метил-имида зо/4,5-b/пиридин присутствии 2,6 r /19,6 раствор промывают плавления: 168 170°C. Rf/EE/CH₃OH 20:1/ 0,13 MS /FAB/ 462 /M + H/ 4-ил/-метил-имидазо /4,5-b/пиридин Rf/SiO₂, EE/CP₃OH/ 0,35 MS /FAB/ 407 /M + H/ аминосульфонилбифенил-4-ил) -метил-имидазо/4,5-b/пиридин Целевое соединение соединения примера 30

Пример 30

2-н-Бутил-3-//2'-бензилоксикарбониламино сульфонил-бифенил-4-ил/метил-3Н-имидазол -/4,5-b/ / /5,4-b/ пиридин Целевое соединение получают

соединения из примера 25 b и бензилового эфира хлормуравьиной кислоты по способу, описанному в примере 25 с.

Температура плавления: 85°C Rf/SiO2, EE/CH3OH 20:1 0,29 MS /FAB/ 555 /M + H/

3,1 г /19,26 ммоль/ Соединения из примера 30 а и 9,15 г /19,26 ммоль/ соединения из примера 12 d /75%-ный/ в 200 мл абс. ДМФ в К 2СО3 перемешивают в течение ночи при комнатной температуре. Растворитель затем удаляют, остаток обрабатывают СН ₂Cl₂, высушивают над Na₂SO₄ и концентрируют. Хроматография на SiO 2 /EE/ CH₃OH /20:1/ дает 2,8 г целевого соединения. Температура 2-Этил-7-метил-3-//2'-сульфонамидобифенил-2,8 г /6,06 ммоль/ Соединения из примера 30b переводят в целевое соединение (2,2 г) согласно способу, приведенному в примере Температура плавления: 211-212 °C 2-Этил-7-метил-3-((2'-н-пропиламинокарбонил получают н-пропилизоцианата по способу примера 20 а. Из 70 мг /0,172 ммоль/ соединения 30 с получают 43 мг целевого продукта. Температура плавления: 215-220 °C Rf/SiO₂, EE /CH₃ 20:1/ 0,36 MS /FAB/ 492 /M + H/ Пример 31 2-Этил-3-//2'-этиламинокарбониламиносул

റ

ьфонил

-бифенил-4-ил/метил-7-метил-имидазо/4,5-b/л иридин

Целевое соединение получают из соединения примера 30 с и этилизоцианата по способу примера 20 а. температура плавления: 240 245°C

Rf /SiO₂, EE / 0,14

MS /FAB/ 478 /M + H/

Пример 32

3-//2'-Аллиламинокарбониламиносульфони

-бифенил-4-ил/метил/-2-этил-7-метил-имидаз о/4,5-b/пиридин

Получение целевого соединения осуществляют путем реакции взаимодействия соединения примера 30с аллилизоцианатом по способу примера 20а.

Температура плавления: 216 219 °C

Rf/SiO₂, EE/ 0,13

MS /SAB/ 490 /M + H/

Пример 33

2-Этил-3-//2'-метоксикарбониламиносульф онил-бифенил-4-ил)метил/-7-метил-имидазо/4 ,5-b/пиридин

100 мг /0,245 ммоль/ Соединения из примера 30 с перемешивают с 171 мг /1,24 ммоля/ К ₂CO₃, 62 мкл /0,62 ммоль/ диметилкарбоната и 25 мг DMAP в 10 мл диэтиленгликольдиметилового эфира течение 2 ч при температуре кипения с обратным холодильником. осуществляют отгонку, остаток смешивают с раствором ЕЕ/КН₂РО₄ органическую фазу отделяют и дважды промывают раствором Высушивание над Na₂SO₄, KH 2PO4. концентрирование и хроматография на SiO 2 дают 44 мг целевого соединения.

Rf/SiO₂, EE/ 0,15

MS/FAB/: 465 /M + H/.

Указанные в таблице примеры формулы Y получают аналогично приведенным в примерах 1 33 методикам из описанных структурных элементов:

Формула изобретения:

1. Имидазо-аннелированные изо- и гетероциклы общей формулы I

где X моноциклический остаток с 4 атомами в кольце, в котором одна из CH-групп может быть заменена на N;

R¹ C₁ C₇-алкил;

5

25

40

45

55

60

 R^2 и R^3 одинаковые или различные, водород, карбоксил, C_1 C_6 -алкил, C_1 C_4 -алкоксикарбонил;

L C₁ С₃-алкандиил;

А остаток бициклического гетероцикла с 9 атомами в кольце, содержащий 1 атом S или 1 3 атома N, замещенный остатками R^4 и R^5 , или бифенильный остаток, замещенный одинаковыми или разными остатками R^4 и R^5 , причем A обязательно замещен по меньшей мере одним остатком R^5 ;

 R^4 галоген, 2-тетразолил, -SO₂NH₂, циано; R^5 водород, C_1 C_4 -алкил,

5

മ

алкоксикарбонил, карбоксил, -SO ₂-NHCONR⁶R⁷, -SO₂-NHCOOR⁷,

-SO 2-N(COOR<M^>7<D)2,

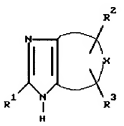
-SO $_2$ N=CHN(CH $_3$) $_2$, фенил, метилфенил;

 ${\sf R}^6,\ {\sf R}^7$ одинаковые или различные, водород, ${\sf C}_1$ - ${\sf C}_4$ - алкил, ${\sf C}_3$ ${\sf C}_8$ -циклоалкил- ${\sf C}_1$ ${\sf C}_4$ -алкил, фенил- ${\sf C}_1$ ${\sf C}_4$ -алкил, ${\sf C}_2$ - ${\sf C}_6$ -алкенил или ${\sf R}^6$ и ${\sf R}^7$ образуют вместе с несущим их атомом азота гетероарил, который может быть частично или полностью гидрирован,

а также их физиологически совместимые соли.

2. Способ получения соединения формулы

50 где радикалы принимают значения, определенные для формулы I п. 1, отличающийся тем, что соединение формулы II



где ${\sf R}^1, {\sf R}^2, {\sf R}^3$ имеют указанные значения, алкилируют соединением формулы III U L A,

где A и L имеют указанные значения; U отщепляемая группа, в случае

временно необходимости введенные защитные группы, снова отщепляют с выделением целевого продукта в свободном виде или в виде рецепторы ангиотензина II. 5 10 15 20 25 30 35 40 45 50

физиологически приемлемой соли.
3. Соединение формулы I по п. 1, проявляющее антагонистическое действие на

55

K

При- мер	R _A	R _B	Rc	Температ. плавл. ^о С	R _f SiO ₂	M (FAB) (M+H)
34	-CH₃	+	` ^		0,15	447
					(EE)	
35	-CH ₃	-H	`∘~		0,17	461
	·				(EE)	
36	-CH ₃	Н	\ ₀ \		0,15	445
					(EE)	
37	-CH ₃	-H	~o^o	0,3		509
				•	(EE/CH ₃ OH 20:1)	
			CH ₃		·	
38	-CH ₃	-н	\и́н		0,2	432
					(EE)	
39	-CH ₃	-H	_NH_\C		0,22	508
			V		(EE)	
						·
40	-CH ₃	-н	,ИH√ <u>`</u>		0,2	500
					(EE)	
41	-CH ₃	-H	-N~		0,28	474
					(EE/CH ₃ OH 20:1)	
42	-CH ₃	H	~NH✓		0,16	472
10					(EE)	
43	-CH ₃	Н	-N.♥		0,18	486
44	Cu-		CH ₃		(EE)	
44	-CH ₃	н	-1/		0,3	446
		•	CH ₃		(EE/CH ₃ OH 20:1)	
45	-CH ₃	-CH ₃	\ ₀ /	120	0,15	479
	O I I S	Citis		,20	(EE)	4/9
46	-CH ₃	-CH ₃	\o^-		0.29	555
		00	(6)		(EE)	333
47	-CH ₃	-CH ₃	\°\\		0,3	519
1					(EE)	
48	-CH ₃	-ÇH₃	\0^	142	0,28	507
1			CH ₃		(EE)	
49	-CH ₃	-CH ₃	NH	217	0,2	488
					(EE)	
50	-CH ₃	-СН3	\NH^	205	. 0,2	492
					(EE)	
51	-CH ₃	-CH ₃	-NH~	204	0.2	506
					(EE)	
52	-CH ₃	-CH ₃	NHY	189-191	6,0	518
					(EE)	
53	-CH ₃	-CH ₃	`NH ^	198	0,2	504
					(EE)	